This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 711 835 A1

(12)

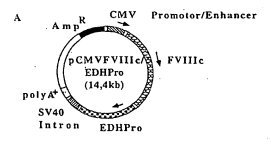
EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 15.05.1996 Patentblatt 1996/20
- (21) Anmeldenummer: 95890202.5
- (22) Anmeldetag: 09.11.1995

- (51) Int CI.⁶: **C12N 15/62**, C12N 15/65, C12N 15/67, C12N 15/85, C12N 5/10, C12N 9/64, C12N 9/74, C07K 14/765, C07K 14/755, A61K 38/37, A61K 38/43
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB IE IT LI NL SE
- (30) Priorität: 14.11.1994 AT 2099/94
- (71) Anmelder: IMMUNO AG A-1221 Wien (AT)
- (72) Erfinder:
 - Herlitschka, Sabine E., Dr. Dipl.-Ing.
 A-5020 Salzburg (AT)

- Schlokat, Uwe, Dr. A-2304 Orth/Donau (AT)
- Falkner, Falko-Günther, Dr. A-2304 Orth/Donau (AT)
- Dorner, Friedrich, Prof. Dr. A-1230 Wien (AT)
- (74) Vertreter: Pawloy, Peter Michael et al Patentanwälte Sonn, Pawloy, Weinzinger & Wolfram Riemergasse 14 A-1010 Wien (AT)
- (54) Selektion und Expression von Fremdproteinen mittels eines Selektions-Amplifikations-Systems
- (57) Die Erfindung beschreibt ein Expressionsplasmid, das eine dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit enthält, welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprotein umfaßt, wobei das Fusionsprotein mindestens einen Selektions- und mindestens einen Amplifikationsmarker enthält.

Weiters ist ein Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen unter Verwendung der erfindungsgemäßen Plasmide beschrieben, sowie mit dem erfindungsgemäßen Plasmid transformierte Zellinien.



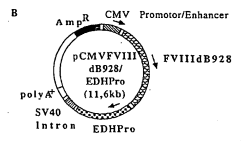


Fig.8

Beschreibung

10

35

40

50

Die Erfindung betrifft Expressionsplasmide, die eine dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit enthalten. Die Expression von Proteinen in eukaryontischen Zellsystemen ist ein gängiges Verfahren in der Biotechnologie geworden. Die meistverwendeten Plasmidvektoren wurden für die effiziente Expression von Fremdproteinen konstruiert und enthalten unter anderem folgende genetische Elemente: einen bakteriellen Replikationsursprung ("Origin of Replication", ori), einen eukaryontischen Promotor für die Transkriptionsinitiation des Fremdgens, eukaryontische mR-NA-Prozessierungssignale, Polylinker, welche multiple Restriktions-Endonuclease-Schnittstellen für die Insertion der Fremd-DNA beinhalten, und Selektions- und Amplifikationsmarker für die Selektion und Identifikation von Zellen, die die transfizierte DNA aufgenommen haben.

Der Selektionsmarker vermittelt der Zielzelle die Fähigkeit, in einem gegebenen Medium zu überleben. Dies kann durch Supplementieren einer fehlenden Stoffwechselfunktion geschehen oder durch die Eigenschaft, trotz Präsenz eines toxischen Agens zu wachsen.

Rezessive Resistenzgene können nur in solchen Wirtssystemen verwendet werden, welche hinsichtlich der untersuchten Selektionsaktivität defizient sind. Das Dihydrofolat-Reduktase-Gen (dhfr) ist der am meisten verwendete rezessive Selektionsmarker. Seine effiziente Verwendung ist auf dhfr-defiziente CHO-Zellen beschränkt. Die Dihydrofolat-Reduktase katalysiert die Reduktion von Folat zu Tetrahydrofolat (FH₄). FH₄ seinerseits wird für die Biosynthese von Glycin aus Serin, Thymidin-Monophosphat aus Deoxyuridin-Monophosphat und für die Purin-Biosynthese benötigt. Methotrexat (MTX), ein Folat-Analogon, bindet und inhibiert die Dihydrofolat-Reduktase und bewirkt damit den Zelltod der exponierten Zellen.

Dominante Resistenzgene finden unabhängig vom Genotyp des Wirtssystems Anwendung und sind somit in allen Zellen universell verwendbar. Zu dieser Gruppe zählen unter anderem das Adenosin-Deaminase-Gen (Kaufman et al, J. Biol. Chem. 261:9622, 1986), die Antibiotikaresistenzgene, wie zum Beispiel das Neomycin-Phosphotransferase-Gen (Southern und Berg, J. Mol. Appl. Genet. 1:327, 1982) und das Hygromycin B Phosphotransferase-Gen (hph; Blochinger and Diggelmann, Mol. Cell. Biol. 4:2929, 1984).

Obwohl hauptsächlich als rezessiver Selektionsmarker in dhfr-defizienten Zellen eingesetzt, gibt es Möglichkeiten, das dhfr-Gen unter bestimmten Voraussetzungen auch in Zellen mit endogener dhfr-Aktivität zu nutzen. Zum Beispiel vermögen transfizierte Zellen durch Verwendung eines starken Promotors für die Transkription des endogenen dhfr-Gens in moderaten Methotrexatkonzentrationen zu wachsen. Die MTX-Konzentration muß in diesem Fall höher sein als die MTX-Konzentration, die von dem endogenen dhfr-Gen kompensiert werden kann. Bei dieser Methode muß man allerdings viele falsch positive Zellklone in Kauf nehmen.

Weiters gibt es die Möglichkeit, ein mutiertes dhfr-Gen als dominanten Selektionsmarker einzusetzen (Simonsen und Levinson, PNAS 80: 2495; 1983, McIvor und Simonsen, NAR 18, 7025 ff., 1990). Diese mutierten dhfr-Gene haben eine deutlich geringere Affinität zu MTX und es ist daher möglich, höhere MTX-Konzentrationen einzusetzen, als notwendig sind, um die endogene Dihydrofolat-Reduktase zu inaktivieren.

Eine andere Möglichkeit stellt die Cotransfektion des dhfr-Gens mit einem zusätzlichen dominanten Selektionsmarker - z.B. dem Neomycin Phosphotransferase-Gen für die Resistenz gegen Geneticin (Southern, supra) -, das anschließende Überführen der Geneticin-resistenten transfizierten Zellen in Methotrexat-haltiges Medium dar (Kim and Wold, Cell 42: 129, 1985). Nach einer Cotransfektion werden allerdings oft falsch positive Klone identifiziert, die nur das dominante Selektionsmarkerplasmid aufgenommen haben.

Durch erhöhten Selektionsdruck kann man eine Amplifikation des Resistenzgens und der angrenzenden Gene beobachten. Das dhfr-Wildtyp-Gen kann mit steigenden MTX-Konzentrationen über viele Runden steigenden Amplifikationsdruckes 1000fach und mehr amplifiziert werden, während amplifizierbare dominante Marker, wie das mutierte dhfr-Gen oder das Adenosin Deaminase-Gen, nur begrenzt, zwei bis drei Schritte, amplifiziert werden können. Durch Hygromycin B-Konzentrationssteigerung konnte bisher keine deutliche Amplifikation beobachtet werden (Wirth und Hauser, "Genetic Engineering of animal cells" in "Genetic Engineering of Animals", Hrsg. Pühler, Verlag Chemie Weinheim, (1993), 1-82; Kaufman, Methods in Enzymology, Bd. 185, (1990), 537-566).

Das System dhfr-Selektion/MTX-Amplifikation stellt daher den am häufigsten verwendeten Ansatz zur Etablierung hoch-exprimierender Zellinien unter Anwendung der Coexpression heterologer Gene dar.

Auf Grund seiner rezessiven Wirkungsweise wird seine Verwendung jedoch weitgehend auf dhfr-defiziente CHO-Zellen beschränkt.

Erste Ansätze zur Coexpression und Coamplifikation von dhir und einem Fremdgen wurden durch Cotransfektion von zwei Plasmiden gemacht. Die Plasmide werden dabei in dhir-defiziente Zellen transfiziert. Eine Cotransfektion bringt allerdings den Nachteil mit sich, daß ein Teil der transfizierten Zellen durch die Selektion nur das dhir-enthaltende Plasmid und nicht auch das zweite Plasmid aufnimmt.

Eine Verbesserung der Coexpression erreicht man, wenn das Markergen und das Fremdgen auf einem Plasmid angeordnet werden. Mit dieser Methode wurden unter anderem humanes Interferon β (McCormick et al., Mol. Cell Biol. 4:166, 1984), humanes Interferon γ (Haynes und Weissman, Nucl. Acids Res. 11:687, 1983;) und humanes Interleukin

2 (Onomichi, J. Biochem. 102:123, 1987) exprimiert. Die Autoren verwendeten Plasmide, in denen das dhfr-Gen und das Strukturgen jeweils einen eigenen Promotor haben. Als Expressionszellinie verwenden die Autoren eine dhfrdefiziente Hamsterzellinie CHO.

Die Abkopplung von der dhfr-defizienten Zellinie CHO zur Amplifikation und Expression von Fremdproteinen durch Verwendung mutierter dhfr-Gene wurde von Simonsen et al. und McIvor et al. (supra) versucht. Da aber die mutierten dhfr-Gene schon von vornherein wesentlich höhere MTX-Konzentrationen tolerieren, lassen sie sich nicht mehr über so viele Schritte amplifizieren, verglichen mit dem MTX-sensitiven Wildtyp dhfr-Gen.

Ein anderer Weg, um das Spektrum der möglichen Expressionszelllinien zu erweitern, wurde von Walls et al. eingeschlagen (Gene 81:139; 1989). Hier wurden Plasmide verwendet, in denen außer dem rezessiven Amplifikationsmarker dhfr auch der dominante Selektionsmarker Hygromycin B Phosphotransferase vorhanden ist. Die beiden Markergene und das Fremdgen, Protein C, bilden jeweils eine eigene Transkriptionseinheit, wobei jedes dieser Gene unter der Kontrolle eines separaten Promotors steht. In diesem multicistronischen Expressionssystem wird nur ein einziger Klon erhalten, der nach Hygromycin B (Hy B)-Selektion und anschliessender dhfr-Amplifikation auch vermehrt rekombinantes Protein C exprimiert. Andere Klone sind zwar auf Hy B selektierbar, nicht aber dhfr-amplifizierbar.

10

15

20

35

Da alle Systeme, die das Wildtyp dhfr-Gen verwenden, in der Regel auf dhfr-defiziente Zellen beschränkt sind, haben Wernicke und Will (Anal. Biochem. 203:146, 1992) eine Cotransfektion von drei Plasmiden, die jeweils das dhfr-Gen, einen dominanten Marker und das Fremdproteingen enthalten, vorgeschlagen. Sie stellen allerdings fest, daß das Fremdgen (humaner Plasminogen-Aktivator) durch Einsatz von zwei Markern nicht vermehrt exprimiert wird.

Eine weitere Verbesserung des Expressionssystems wird durch eine noch nähere Kopplung der beiden Gene, dhfr und Fremdgen, versucht. Die beiden Gene werden in ein Plasmid unter der Kontrolle von nur einem Promotor gestellt, wobei auf der gebildeten mRNA das Fremdgen gefolgt von dem Markergen als dicistronische RNA zu finden sind.

Gemäß der EP-B1 0 247 145 werden Vektoren beschrieben, in denen entweder ein Markergen und ein Gen für ein beliebiges Fremdprotein oder mindestens zwei Markergene und ein Gen für ein Fremdprotein in eine dicistronische mRNA transkribiert werden. Vergleicht man die Translationseffizienz zweier offener Leserahmen (ORF) in dicistronischen RNAs in solchen Konstrukten, so stellt man fest, daß die Translationsinitiation des stromabwärts gelegenen ORFs um das ca. 100fache ineffizienter verläuft als am stromaufwärts lokalisierten AUG des ersten ORFs (Kaufman et al., EMBO J. 6:187, 1987; Kozak, Mol. Cell. Biol. 7:3438, 1987). Der stromaufwärts liegende ORF bzw. der für die Zelle nicht essentielle ORF (Fremdgen) kann hierbei schnell durch Deletion und DNA-Rearrange-ments verloren gehen. In den Beispielen der EP-B1 0 247 145 wird auch nur die theoretische Expression eines Fremdgens in CHO-Zellen beschrieben, allerdings fehlen die Expressionsdaten. Durch die Klonierung von einem dominanten Markergen zusätzlich zum dhfr-Gen wurde versucht, das Spektrum der möglichen Expressionszellinien über die dhfr-defizienten CHO-Zellen hinaus zu erweitern. Die Chance, einen Klon, der alle drei Gene beinhält, zu erhalten, ist allerdings auf Grund der oben diskutierten Deletions- und DNA-Rearrangementsphänomene äußerst gering.

Um die Kopplung des Markergens mit dem Fremdprotein beizubehalten, aber andererseits Rearrangements und Deletionen zu reduzieren, wurde versucht, zwischen die dicistronischen Leserahmen Sequenzelemente, an denen Ribosomen intern zu binden vermögen, einzubringen. Diese Sequenzelemente werden "Internal Ribosome Entry Sites" (IRES) genannt, und wurden erstmals in der Familie der Picornaviren gefunden. Die 5'-untranslatierten Regionen (UTR) von Poliovirus (Pelletier and Sonenberg, Nature 334:320, 1988) und Encephalomyocarditis (EMC) Virus (Jang et al., J. Virol. 63:1651; 1989;) sind in der Lage, in Zellen die interne Bindung der Ribosomen und damit verbunden die Translationsinitiation an mRNAs zu vermitteln. Durch Insertion dieser Sequenz zwischen die beiden offenen Leserahmen (Fremdprotein und Selektionsmarker) erreicht man eine gekoppelte, und dadurch effizientere Translation auch des stromabwärts liegenden Leserahmens in der dicistronischen Einheit (Jang, supra) und vermeidet so Rearrangements und Deletionen (Kaufman, Nucl. Acids Res. 19:4485; 1991). In tricistronischen Konstruktionen, in denen dem dritten Cistron die IRES-Sequenz vorgeschaltet ist, wird zumindest der zweite ORF deletiert. Ist hingegen dem zweiten Cistron die IRES vorgeschaltet, so wird der dritte ORF nur mäßig bis gar nicht translatiert. Er unterliegt den Gesetzen, wie sie für dicistronische Konstruktionen ohne IRES gelten (Jang, supra).

Gemäß der DE-A 42 28 458 wird dieses System benutzt, um eine multicistronische Expressionseinheit zu konstruieren, welche die äquimolare Expression der in den jeweiligen Cistrons positionierten Gene erlaubt. Stromabwärts der IRES Sequenz ist eine Nukleotidsequenz 'Y' eingefügt, die die geforderte äquimolare Expression der Fremdgene bewirken soll. Diese Expressionseinheiten sind insbesondere zur Herstellung von rekombinanten Proteinen geeignet, die aus zwei oder mehreren Proteinuntereinheiten bestehen. Als Beispiel für solche rekombinanten Proteine wird das Gen für den "Platelet Derived Growth Factor", der aus einer A- und B-Kette besteht, mit diesem System exprimiert.

Die Verwendung eines Fusionsproteins aus zwei dominanten Selektionsmarkern wird in der WO 92/08796 beschrieben. Hierbei wird ein positiv selektierbares Gen (Hygromycin B-Phosphotransferase, hph) und ein negativ selektierbares Gen (Thymidinkinase des Herpes Simplex Viruses, HSV-1 TK) so fusioniert, daß dem entstehenden Fusionsprotein der C-Terminus des Hygromycin B-Proteins und der N-Terminus des HSV-1 TK-Proteins fehlt. Es wird gezeigt, daß das Fusionsprotein bifunktionell aktiv ist und eine dieses Gen exprimierende Wirtszelle einen dominant

positiv selektierbaren und negativ selektierbaren Phenotyp bekommt.

5

20

30

35

50

Ein ebenfalls bifunktionelles Fusionsprotein konstruierten Schwartz et al. (PNAS 88:10416, 1991). Die Autoren fusionierten das HSV-1 TK-Gen mit dem bakteriellen Neomycin-Phosphotransferase (neo)-Gen in der Art, daß das am C-Terminus modifizierte HSV-1 TK-Gen an das Startkodon des neo-Gens im Leserahmen ligiert wurde.

Alle bisher beschriebenen Strategien zur Optimierung der Expression wurden erarbeitet, um Fremdproteine in großem Maßstab herzustellen. Zum Beispiel braucht man zur Herstellung von rekombinanten Impfstoffen eine große Menge gereinigter Proteine. Für die Behandlung von Patienten mit Defekten in der Blutgerinnung ist die Verfügbarkeit von großen Kontingenten an Plasmaproteinen von immenser Bedeutung.

Prothrombin konnte von Jorgensen et al. (J. Biol Chem. 262: 6729, 1987) in CHO-Zellen ohne Amplifikation in einer Konzentration von 100 ng Prothrombin/10⁶ Zellen in 24 h exprimiert werden. Nach Amplifikation über dhfr waren die Ausbeuten bei 8-11 mU Prothrombin/106-Zellen in 24 h. Durch Expression von Prothrombin mit dem Vaccinia Virus System konnte eine Expression von 18-23 mU/10⁶-Zellen und Tag erreicht werden (Falkner et al., Throm. and Haem. 68:119, 1992).

Die cDNA für den humanen Faktor VIII kodiert für 2332 Aminosäuren. Im Plasma liegt allerdings nur ein Bruchteil von Faktor VIII als einkettiges Protein vor. Die vorherrschende Faktor VIII-Spezies ist ein Zweikettenmolekül, bestehend aus einer leichten und einer unterschiedlich langen schweren Kette. Erste Versuche, rekombinanten Faktor VIII zu exprimieren, stellten sich als schwierig heraus, da die Prozessierung eines so kompliziert aufgebauten Proteins in Wirtszellen sehr ineffizient durchgeführt wird. Kaufman et al. (J. Biol. Chem. 263:6352, 1988) konnten in hoch-amplifizierten CHO-Zellen (20μM bzw. 1mM MTX) maximal 1U FVIIIc/10⁶-Zellen in 24 Stunden exprimieren. Dieser Wert kam nach 10000-facher Expressionssteigerung zustande. Anfangs lag die FVIIIc-Expression nur am Rande der Nachweisgrenze.

Mehrere Ansätze haben dann gezeigt, daß ein rekombinantes Faktor VIII-Protein, dem ein großer Teil der schweren Kette fehlt, ebenfalls koagulative Eigenschaften besitzt, die vom nativen Molekül nicht zu unterscheiden sind (Eaton et al., Biochemistry 25:8343, 1986; Mertens et al., Brit. J. Haematol. 85:133, 1993). Auch in vivo wird dem Faktor VIII durch Prozessierung die B-Domäne abgespalten. Mehrere Autorengruppen konnten sogar zeigen, daß die Expression von B-Domänen-deletiertem Faktor VIII wesentlich besser funktioniert als die Expression der kompletten Faktor VIII cDNA (Toole et al. PNAS 83:5939; 1986; Pittman et al., Blood 81:2925, 1993). Diese Literaturstellen geben 10-20fach höhere Expression von deletiertem FVIII gegenüber FVIIIc an. Diese Expressionswerte konnten jedoch erst nach Amplifikation auf 1µM bzw. 5µM MTX und vWF-Coexpression erreicht werden.

Gemäß der US-A 5 171 844 konnte die Faktor VIII-Deletionsmutante FVIIIdB928 in COS-Zellen transient in einer Konzentration von 15 mU/ml in 48 h Kultur exprimiert werden.

Gemäß der EP-A 0 351 586 wird ein Expressionsplasmid mit einem Faktor VIII, dem die Aminosäuren 740 bis 1649 fehlen, unter der Kontrolle des Hühner β-Actin-Promotors beschrieben. Wird dieses Plasmid mit einem zweiten, dhfr-exprimierenden Plasmid in CHO-Zellen kotransfiziert und anschließend mit 10 nM MTX amplifiziert, kann man die Expression von FVIII:C von ca. 350 mU/10⁶ Zellen pro Tag auf 1300 mU/10⁶ Zellen pro Tag erhöhen. Im Vergleich zu dieser Kotransfektion zeigt die Transfektion mit einem Plasmid, in dem sich sowohl das dhfr-Gen unter Kontrolle des SV40-Promotors als auch die cDNA des deletierten Faktors VIII unter der Kontrolle des Hühner β-Actin-Promotors befinden, eine weit geringere Initialexpression des Faktors VIII, wie das nicht amplifizierte monocistronische Plasmid.

Der humane Faktor IX wurde in dhfr-defizienten CHO-Zellen mit einem Plasmid exprimiert, welches die Faktor IX-cDNA und das dhfr-Gen unter der Kontrolle des Adenovirus major late-Promotors exprimiert (Kaufman et al., J. Biol. Chem. 261:9622, 1986). Doch selbst bei Amplifikation mit 20 µM MTX wurden bei bis zu 188,0 µg/ml erhaltenem Faktor IX nur 0,2 bis 4,4% funktioneller Faktor IX produziert. Das von Balland et al. beschriebene CHO-Expressionssystem erreicht bei etwa 2µg Faktor IX/ml und 24 Stunden nur etwa 30% funktionellen Faktor IX (Eur. J. Biochem. 172: 565, 1988). In der WO 86/06408 wird außerdem beschrieben, daß von nicht amplifizierten CHO-Zellen nur 15ng Faktor IX/ml und 24 Stunden produziert werden.

Protein C wird von Grinell et al. (Adv. Appl. Biotechnol. Series 11:29, 1990) in initialselektierten, nicht amplifizierten Zellklonen in einer maximalen Menge von 1,15 μg/10⁶-Zellen und Tag exprimiert. Gemäß der US 4 775 624 werden 1,8 μg/ml Protein C in CHO DUKX B11-Zellen exprimiert. Auch in der EP-B1 0 266 190 wird eine Protein C-Expression von 1-2 μg/10⁶-Zellen in BHK und 293 Zellen dokumentiert.

Die vorliegende Erfindung stellt sich daher die Aufgabe, ein System zur Verfügung zu stellen, das eine Expression eines Fremdproteins in hoher Ausbeute und Reinheit ermöglicht.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch ein Expressionsplasmid, das eine dicistronische Transkriptions/Translationseinheit enthält, welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprotein umfaßt, wobei das Fusionsprotein aus mindestens einem Amplifikationsmarkerprotein und mindestens einem Selektionsmarkerprotein besteht. Die erfindungsgemäßen Expressionsplasmide ermöglichen bei der Expression von Fremdproteinen in dafür geeigneten eukaryontischen Zellen einerseits ein sehr hohes Verhältnis von Fremdprotein exprimierender Klonen zu den Gesamtklonen und andererseits eine überraschend hohe Initialexpression der Fremdproteine.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Plasmids umfaßt zusätzlich eine interne Ribosomen-

bindungsstelle, welche eine zuverlässigere Translation der gesamten m-RNA gewährleistet.

Eine besonders bevorzugte interne Ribosomenbindungsstelle ist die 5'-nicht-translatierte Region des Encephalomyocarditis-Virus (ECMV 5'UTR). Diese ermöglicht eine besonders gute Bindung der Ribosomen im internen Bereich der mRNA, wodurch die Translation eines weiter stromabwärts liegenden offenen Leserahmens positiv beeinflußt wird.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Plasmide liegt die kodierende Sequenz für das Fremdprotein 5' und die kodierende Sequenz für das Fusionsprotein 3' von der internen Ribosomenbindungsstelle. Diese Anordnung ermöglicht eine maximale Ausbeute an Fremdprotein, da das Gen für das Fremdprotein unmittelbar nach dem Promotor liegt und damit optimal transkribiert wird.

Das Fremdgen und die Sequenz für das Fusionsprotein sind vorzugsweise in eine dicistronische mRNA transkribierbar, weil dadurch die Transkription/Translation in einfachster Weise ablaufen kann.

Die erfindungsgemäßen Expressionsplasmide werden bevorzugt von einem einzigen, möglichst starken Promotor kontrolliert, beispielsweise durch den CMV-, den SV40-, den humanen β-Actin- oder vergleichbare Promotoren.

Zusätzlich können die erfindungsgemäßen Plasmide ein Intron, vorzugsweise das Intron des SV 40 t-Antigens, das 16s/19s-Intron oder das erste Intron des humanen β-Actin-Gens, und/oder ein Polyadenylierungssignal, vorzugsweise das der frühen oder späten Transkriptionseinheit des SV 40-Virus, enthalten. Auch diese Bestandteile ermöglichen optimierte Expressionsraten des Fremdproteins.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Plasmids besteht die Sequenz für das Fusionsprotein aus zwei Teilsequenzen, nämlich einem hochamplifizierbaren Amplifikationsmarkergen, vorzugsweise dem Dihydrofolat Reduktase-Gen, und einem Selektionsmarkergen, vorzugsweise dem Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen

Das Dihydrofolat Reduktase-Gen/Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen-System hat den besonderen Vorteil, daß dieses Fusionsprotein durch die enge Kopplung der hph- und dhfr-Domänen als dominanter Marker auch in Zellen mit endogenem dhfr-Gen amplifiziert werden kann. Dies wird insbesondere auch durch die Eigenschaft eines hph-Amplifikationspotentials ermöglicht, sodaß man von einem doppelt dominanten selektierbaren und doppelt amplifizierbaren Markerprotein sprechen kann. So kann man zunächst eine genügend hohe hph-Amplifikation durchführen, die bei anschließendem Umschalten auf MTX gewährleistet, daß die dann gewählte MTX-Konzentration nicht mehr vom endogenen DHFR kompensiert werden kann.

Vorzugsweise ist das Selektions-/Amplifikationsmarker-Fusionsprotein bifunktionell und die für das Fusionsprotein kodierende Sequenz so konstruiert, daß der 5'-kodierenden Teilsequenz das Stopkodon und der 3'-kodierenden Teilsequenz gegebenenfalls das Startkodon fehlt. Dadurch kann das Fusionsprotein in einfacher und effizienter Weise translatiert werden.

Bei einer anderen Ausführungsart des Expressionsplasmids sind die kodierenden Sequenzen der beiden Proteinanteile der Sequenz für das Fusionsprotein durch einen Spacer getrennt, insbesondere durch einen 15 Nukleotide langen Spacer. Vorzugsweise kodiert die Spacersequenz für 5 Glycinreste (GGA GGC GGG GGT GGA (SEQ.ID.NO. 2)) oder für 5 Prolinreste und die Sequenz CCA CCC CCG CCT CCA (SEQ.ID.NO. 1).

Das Vorhandensein des Spacerproteins fördert die Funktionalität des Fusionsprotein. Die Aktivität der Markerproteine im Fusionsprotein gegenüber den distinkten Markerproteinen ist nicht verringert.

Die Aminosäuresequenzen von bevorzugten Fusionsproteinen sind als SEQ.ID.NO.3 (Fusionsprotein DHFR/HPH ohne Spacer), SEQ.ID.NO.4 (Fusionsprotein DHFR/HPH mit Glycin-Spacer) und SEQ.ID.NO.5 (Fusionsprotein DHFR/HPH mit Prolin-Spacer) im Sequenzprotokoll aufgelistet.

Beispiele für bevorzugte Plasmide sind die Expressionsplasmide pCMV/EDH-Sp, pCMV/EDHGly und pCMV/ED-HPro gemäß Fig.4-A.

Die erfindungsgemäßen Expressionsplasmide eignen sich in besonderer Weise für die Expression von humanen Plasmaproteinen oder viralen Proteinen, bzw. deren Derivate oder Fragmente.

Bevorzugte Proteine, die mit den erfindungsgemäßen Plasmiden exprimiert werden können, sind humanes Prothrombin, humaner Faktor VIII, insbesondere die Deletionsmutante FaktorVIIIdB928 des Faktor VIII, welche die größte Deletion in der B-Domänen aufweist, die noch die Expression eines aktiven Faktor VIII zuläßt, humaner Faktor IX, humanes Protein C, humanes Serumalbumin (HSA) und humaner von Willebrand-Faktor.

Bevorzugte Expressionsplasmide sind

- pCMVFII/EDH-Sp, pCMVFII/EDHGly und pCMVFII/EDHPro (zur Expression von Prothrombin),
- pCMVFVIIIc/EDH-Sp, pCMVFVIIIc/EDHGly und pCMVFVIIIc/EDHPro (zur Expression von Faktor VIII),
- pCMVFVIIIdB928/EDH-Sp, pCMVFVIIIdB928/EDHGIy, pCMVFVIIIdB928/EDHPro (zur Expression von FVIIIdB928),
- pCMV-FIX-EDH-Sp, pCMV-FIX-EDHGly und pCMV-FIX-EDHPro (zur Expression von Faktor IX),
 - pCMV-PCwt-EDH-Sp, pCMV-PCwt-EDHPro, pCMV-PCwt-EDHGly, pCMV-PCpt. mut.-EDH-Sp, pCMV-PCpt.mut.-EDHPro und pCMV-PCpt. mut.-EDHGly (zur Expression von Protein C),
 - pAct-vWF-EDH-Sp, pAct-vWF-EDHPro und pAct-vWF-EDHGly (zur Expression von von Willebrand-Faktor.

5

50

55

40

45

10

15

20

Als besonders vorteilhaft haben sich Expressionsplasmide gezeigt, welche Expressionskassetten umfassen, die DNA Sequenzen SEQ.ID.NO. 6, SEQ.ID.NO. 7 oder SEQ.ID.NO. 8 enthalten, und eine hervorragende Expression insbesondere des Fremdproteins in der transfizierten Zelle ermöglichen.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung ein Fusionsprotein, welches aus einem hochamplifizierbaren Amplifikationsmarker und einem Selektionsmarker besteht.

Dieses Fusionsprotein ist bevorzugt dadurch gekennzeichnet, daß dem 5'-kodierenden Gen für den Amplifikationsmarker das Stopkodon und dem 3'-kodierenden Gen für den Selektionsmarker das Startkodon fehlt.

Bei einem weiteren bevorzugten Fusionsprotein sind der Amplifikationsmarker und der Selektionsmarker durch ein Spacerprotein getrennt, das vorzugsweise aus mindestens 5 Glycinresten oder aus mindestens 5 Prolinresten besteht

10

15

20

25

40

45

50

55

Beispiele für solche bevorzugten Fusionsproteine weisen die Aminosäuresequenz SEQ.ID.NO. 3, SEQ.ID.NO. 4 oder SEQ.ID.NO. 5 auf.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft transfizierte eukaryontische Zellinien, vorzugsweise ausgewählt aus den Zellinien CHO, 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1 oder Chang Liver, die mit einem erfindungsgemäßen Expressionsplasmid transfiziert sind und ein Fremdprotein exprimieren.

Gemäß einem anderen Aspekt der Erfindung setzt man die Zellinie SK-Hep-1 als Expressionsvehikel, insbesondere für humane Plasmaproteine, wie Prothrombin, Faktor VIII (bzw. Faktor VIII-Derivate, wie die Mutante Faktor VIII dB928), Faktor IX, Protein C oder von Willebrand Faktor, ein.

Vorzugsweise exprimiert die transfizierte eukaryontische Zelllinie humanes Prothrombin, humanen Faktor VIII, die Deletionsmutante dB928 des humanen Faktor VIII, den humanen Faktor IX, das humane Protein C, humanes Serumalbumin (HSA) oder den humanen von Willebrand Faktor, bzw. deren Derivate oder Fragmente.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß eine eukaryontische Zellinie mit einem erfindungsgemäßen Expressionsplasmid transfiziert wird, die erhaltenen Klone durch einen Selektionsprozeß unter der Kontrolle des Selektionsmarkers isoliert und dabei vorzugsweise gleichzeitig amplifiziert werden, anschließend unter der Kontrolle eines Amplifikationsmarkers weitere Amplifikationen erfolgen, wobei das Fremdprotein exprimiert und geerntet wird.

Bei einer bevorzugten Verfahrensvariante erfolgt der Selektionsprozeß unter Verwendung von Hygromycin B und die weitere Amplifikation unter Verwendung von Methotrexat.

Dabei hat es sich gezeigt, daß einerseits die Kombination der Amplifizierbarkeit und der dominanten Selektierbarkeit des dhfr-Gens sowie die enge Verbindung des Amplifikations-Selektionsmarkerproteingens mit dem Fremdgen in einer dicistronischen Transkriptions/Translationseinheit für die Ausbeute an Fremdprotein von großer Bedeutung ist.

Beim Optimieren des Expressionsprotokolls unter Verwendung der erfindungsgemäßen Expressionsplasmide kam es zu dem überraschenden Ergebnis, daß auch das Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen amplifizierbar ist. Dies widerspricht der allgemeinen Auffassung. Durch langsame Steigerung der Hy B-Konzentration konnte unter anderem auch eine Koamplifikation des dhfr-Gens erreicht werden, die eine Umstellung auf eine MTX-Konzentration erlaubte, die für das endogene DHFR bereits toxisch ist. Dann erst wurde mit MTX die eigentliche Amplifikation über mehrere Schritte durchgeführt.

Diese bevorzugte Kombination des rezessiven Amplifikationsmarkers dhfr mit dem dominanten Selektionsmarker hph als Fusionsprotein erlaubt die Amplifikation der Fremdgene bzw. Expression der Fremdproteine in jeder beliebigen Zellinie. Bevorzugt werden die Zellinien, die die Prozessierung und Modifikation der Proteine vollständig durchführen.

Als besonders bevorzugte Zellinien im erfindungsgemäßen Verfahren haben sich CHO, 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1n und Chang Liver (ATCC CCL 13) erwiesen.

In den Beispielen werden sowohl die dhfr-defiziente Zellinie CHO DUKX-B11 (Chasin und Urlaub, PNAS 77:4216, 1980), als auch Zelllinien mit endogenem dhfr-Gen, 293 (ATCC CRL 1573) und SK-HEP-1 (ATCC HTB 52) verwendet.

Erfindungsgemäß eignen sich Leberzellinien am besten für die Expression des humanen Faktors VIII. Bei Verwendung dieser Zelllinien wurde überraschenderweise festgestellt, daß nicht nur 95% der Faktor VIII transformierten Zellen auch Faktor VIII exprimieren, sondern daß auch initial schon eine große Menge an Faktor VIII exprimiert wird. Nicht zuletzt zeigen diese Leberzelllinien eine optimale post-translationale Modifikation des rekombinanten Faktors VIII.

Insbesondere zeigte sich von allen Leberzellinien die Zellinie SK-HEP-1 als besonders gut geeignet.

Erfindungsgemäß werden bevorzugt rekombinante Blutgerinnungsfaktoren, insbesondere rekombinantes humanes Prothrombin, rekombinanter humaner Faktor VIII, rekombinanter humaner FVIIIdB928, rekombinanter humaner Faktor IX, rekombinantes humanes Protein C, humanes Serumalbumin (HSA) oder rekombinanter humaner von Willebrand Faktor, hergestellt.

Schließlich betrifft die Erfindung auch Fremdprotein-Präparationen, welche durch das erfindungsgemäße Verfahren erhältlich sind und sich durch einen besonders hohen Anteil an aktivem Protein und hoher Reinheit auszeichnen, insbesondere auch bei Proteinen, die post-translationelle Modifikationsprozesse durchlaufen müssen, um in ihre aktive Form gebracht zu werden.

Daher betrifft die vorliegende Erfindung insbesondere Präparationen von viralen Proteinen oder von humanen Plasmaproteinen, vorzugsweise von aktivem humanen Prothrombin, von aktivem humanen Faktor VIII, von aktivem humanen, deletiertem FVIIIdB928, von aktivem humanen Faktor IX, von aktivem humanen Protein C, von HSA und von aktivem humanen von Willebrand-Faktor.

Die Erfindung betrifft weiters pharmazeutische Zusammensetzungen, welche eine dieser erfindungsgemäßen Präparationen, insbesondere Plasmaproteinpräparationen, umfaßt. Diese pharmazeutischen Zusammensetzungen werden durch übliche Verfahren aus den erfindungsgemäßen Präparationen erhalten und zeichnen sich durch eine besonders gute Wirksamkeit bzw. Verträglichkeit aus, welche durch das effiziente Herstellungsverfahren der Präparatio-

Durch die erfindungsgemäße Anordnung und Art der funktionellen Segmente (Fremdgen, Markerfusjonsproteingen) im Plasmid werden einerseits Deletionen und DNA-Rearrangements verhindert, andererseits aber die Funktionalität beider Markerelemente und auch die mengenmäßig überraschend hohe Expression der diversen Fremdproteine in funktioneller Form gewährleistet. Bei allen untersuchten Fremdproteinen zeigte sich bereits eine sehr hohe Initialexpression. Zum Beispiel wird Prothrombin, wie oben erwähnt, in CHO ohne Amplifikation in einer Menge von 100 ng/106 Zellen in 24h exprimiert (Jorgensen et al., supra). Im nachfolgenden Beispiel 1 wird gezeigt werden, daß mit dem erfindungsgemäßen Expressionsplasmid Prothrombin in CHO-Zellen ohne Amplifikation bereits in einer Menge von 12 bis 15 mU/106 Zellen in 24h (dies entspricht 1,2 bis 1,5 µg), und in 293-Zellen sogar 50 bis 55 mU/106 Zellen in 24h (entspricht 5 bis 5,5 μg) produziert werden konnte. Ebenso können die Expressionswerte, die in der Literatur für andere Plasmaproteine erst nach umfangreicher Amplifikation erreicht werden, mit dem erfindungsgemäßen Expressionsplasmid schon im Stadium der Initialexpression drastisch überschritten werden. Besonders wird darauf hingewiesen, daß die hier angegebenen Expressionsdaten nicht die Menge an exprimiertem, antigenem Protein aufzeigen, sondern daß es sich um Proteinmengen handelt, die in Aktivitätstests ermittelt worden sind.

Die Erfindung wird anhand der Zeichnung sowie der nachstehenden Beispiele, auf die sie jedoch nicht eingeschränkt sein soll, näher erläutert. In der Zeichnung zeigen:

Fig. 1 die Anordnung des EDH-Selektions-/Amplifikationsmarkers im Kontext mit Promotor und Fremdgen, wobei der Pfeil die Richtung der Transkription anzeigt;

Fig. 2 die Konstruktion der ED-Kassette und Subklonierung in pCRTM;

Fig. 3 die Struktur der Plasmide pCMVNco/MCS (A) und pCMV/Hy (B);

Fig. 4 die Struktur der Plasmide pCMV/EDH-Sp (A) und pCMVFII/EDH-Sp (B);

35 Fig. 5A-C die Aminosäuresequenz der Fusionsproteine: DHFR/HPH ohne Spacer (A; SEQ.ID.NO. 3), DHFR/HPH mit Glycin-Spacer (B, SEQ.ID.NO. 4) und DHFR/HPH mit Prolin-Spacer (C, SEQ.ID.NO. 5), wobei die Sequenz im Ein-Buchstabencode angegeben ist;

Fig. 6 die Southern Blot-Analyse von genomischer DNA der CHO-Zellklone #837 (transfiziert mit pCMVFII/EDH-Sp, DHFR Initialselektion) und #4399 (Subklon von #837, amplifiziert auf 40nM MTX);

Fig. 7 die Western Blot-Analyse von 293 bzw. CHO-Zellklonen, die mit dem Plasmid pCMVFII/EDHPro bzw. pCMV-FII/EDH-Sp. transfiziert wurden:

45 Fig. 8 die Struktur der Plasmide pCMVFVIIIc/EDHPro (A) und pCMVFVIIIdB928/EDHPro (B);

Fig. 9 die Southern Blot-Analyse von genomischer DNA der SK-HEP-1 Zellklone #1963 (400µg HyB/ml) und #3310 (1500µg HyB/ml), wobei der Klon #3310 von #1963 abstammte;

Fig. 10 die Western Blot-Analyse von FVIIIdB928-exprimierenden 293-und SK-HEP-1-Zellen;

Fig. 11 die Struktur des Plasmides pActvWF/EDHPro;

Fig. 12 die Konstruktion von pCMV-FIX-EDHPro;

Fig. 13 ein Western Blot von rekombinantem Faktor IX aus 293-und SK-HEP-1-Zellklonen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX und rekombinantem Faktor IX aus CHO-Zellen.

5

20

25

30

40

50

Fig. 14 die Konstruktion von pCMV-PCwt-EDHPro und pCMV-PCpt.mut.-EDHPro;

Fig. 15 ein Western Blot von rekombinantem Protein C aus 293 und SK-HEP-1-Zellen im Vergleich zu plasmatischem Protein C;

Fig. 16A-P das Sequenzprotokoll, welches gleichzeitig als Teil der Beschreibung angesehen werden soll;

Fig. 17 die schematische Darstellung des Plasmids pCMVHSA/EDHPro und

Fig. 18 eine Western Blot-Analyse von HSA-exprimierenden SK-HEP-1-Zellen. Die Zahlenwerte am Rand geben das Molekulargewicht in kDa an. Spur 1: SK-HEP-1 Negativkontrolle, Spur 2: SK-HEP-1-Klon #366, Spur 3: SK-HEP-1-Klon #368, Spur 4: SK-HEP-1-Klon #369, Spuren 5-7: plasmatische HSA-Standards, Spur 8: Molekulargewichtsstandard, Spur 9: Pichia p.-Negativkontrolle, Spur 10: HSA exprimierender Pichia p.-Produktionsstamm.

15 Beispiele:

5

10

25

45

In den Beispielen wird die Klonierung der Expressionsplasmide beschrieben. Am Beispiel der Expression von Prothrombin werden die Transfektion, das Selektions- und Amplifikationsprotokoll und die dazugehörigen Kontrollexperimente beschrieben. Die Verifikation der dicistronischen mRNA wird mittels Northern Blots durchgeführt, die Amplifikation der Transkriptions-/Translationseinheit wird in Southern Blots überprüft. Für die genaue Analyse der exprimierten Fremdproteine werden Western Blots herangezogen und schließlich werden die rekombinanten Proteine mittels bekannter Koagulationstests auf ihre Aktivität hin überprüft. Die Aktivitäten werden in mUnits (mU) pro 10⁶-Zellen und 24 h angegeben. Um die allgemeine Verwendbarkeit der Expressionsplasmide zu demonstrieren, wird die Expression der Fremdproteine in verschiedenen Zellinien durchgeführt.

Beispiel 1 beschreibt die Klonierung des humanen Faktors II mit den erfindungsgemäßen Expressionsplasmiden in CHO- und 293-Zellen. Die Klonierung und Expression der Faktor VIII-Deletionsmutante FVIIIdB928 und des gesamten Faktors VIII wird in 293 und SK-HEP-1-Zellen in den Beispielen 2 und 3 beschrieben. In den weiteren Beispielen 3 bis 6 wird die Expression der humanen Faktoren von Willebrand, Faktor IX, HSA und Protein C in den Zelllinien SK-HEP-1 und 293-Zellen beschrieben. Die Zellinie SK-HEP-1 wird als Beispiel für eine humane Leberzellinie verwendet, es können aber auch andere humane Leberzellinien verwendet werden.

Beispiel 1: Klonierung des Selektions-/Amplifikationsmarkers EMCV5'UTR/dhfr/Hygromycin-Phosphotransferase (EDH) und dessen Anwendung auf die Expression von Faktor II

35 Konstruktion der Plasmide:

pCMV: Als Ausgangsplasmid wurde pCMVβ (MacGregor und Caskey, Nucleic Acids Res. 17: 2365, 1989, Firma Clontech, Palo Alto, USA) verwendet. Dieses wurde mit Notl geschnitten, um das β-Galaktosidase-Gen zu entfernen und anschließend religiert. Daraus entstand das 3,8 kb große Plasmid pCMV.

pCMV-MCS: (MCS; Multiple Klonierungsstelle) Um überflüssige Restriktionsschnittstellen zu entfernen, wurde pCMV mit Sall und HindIII geschnitten, mit dem Klenow Fragment der E. coli DNA Polymerase I (Pol. K.) aufgefüllt und religiert. Aus dieser Reaktion entstand pCMV-MCS. Dieses Plasmid beinhaltet den "Immediate Early Gene"-Promotor/Enhancer des menschlichen CMV und 80bp der 5'UTR des zugehörigen Gens. Es schließt sich 3' eine Xhol-Schnittstelle an, gefolgt von dem SV40 16S/19S-Intron und der SV40-Polyadenylierungsstelle.

pCMVNco/MCS: pCMV-MCS wurde mit Xhol geöffnet und mit den komplementären Oligonucleotiden VI/1: 5'-TCG ACC ATG GAC AAG CTT ATC GAT CCC GGG AAT TCG GTA CCG TCG ACC TGC AGG TGC ACG GGC CCA GAT CTG ACT GAC TGA-3' (SEQ.ID.No. 9) und VI/2: 5'-TCG ATC AGT CAG TCA GAT CTG GGC CCG TGC ACC TGC AGG TCG ACG GTA CCG AAT TCC CGG GAT CGA TAA GCT TGT CCA TGG-3' (SEQ.ID.No. 10) als neue MCS ligiert. Dabei wurde die Xhol-Schnittstelle zerstört und es entstand der Vektor pCMVNco/MCS (Fig. 3-A). Die neue MCS verfügte über eine Ncol-Erkennungssequenz als Translations-Initiations-Codon um Fremdgene ohne eigenes ATG-Startcodon einsetzen und exprimieren zu können.

pCMV/Hy: In pCMVNco/MCS wurde das Hygromycin β-Phosphotransferase-(hph)-Gen ohne ATG (hph-ATG) eingesetzt. hph-ATG wurde als 1,2 kb-Fragment aus dem von Boehringer Mannheim erhältlichen Vektor pHphO als Sall, Smal-Fragment isoliert und in die Sall- und Pol. K.-behandelte ApaLI-Schnittstellen von pCMVNco/MCS eingesetzt. Somit entstand pCMV/Hy (Fig. 3-B).

pSVDHFR: Das dhfr-Fragment samt Polyadenylierungs-Sequenz wurde als 1500bp großes Pstl-Fragment aus pASDII (Kaufman and Sharp, Mol. Cell. Biol. 2: 1304, 1982) isoliert und über die Pstl-Schnittstelle in pSVMCS eingesetzt. pSVMCS entstand aus pSVβ (MacGregor und Caskey, supra, Firma Clontech, Palo Alto, USA), indem das β-

Galaktosidase-Gen durch Schneiden mit Notl und Religation des verbleibenden Vektors entfernt wurde. Durch Schneiden mit Xbal und Hindlll, Auffüllen mit Pol.K und Religation wurde die MCS 3' der SV40-Polyadenylierungssequenz entfernt. In die Notl-Schnittstelle wurde dann eine neue MCS eingesetzt. Die eingesetzte MCS hatte folgende Sequenz: 5'-GG CCT AGG GCC CTA GGC CTA GTA CTA AGC TTC TGC AGG TCG ACT CTA GAG GAC CCC GGG GAA TTC AAT CGA TGG CC-3' (SEQ.ID.No. 11).

pTA/ED(-TAA) (Fig. 2): In den Vektor pCRTM (Firma Invitrogen, San Diego, USA) wurde die Kassette bestehend aus dem 5' nichttranslatierten Bereich des Encephalomyocarditis Virus (EMCV5'UTR) und dem dhfr-Fragment ohne Stop-Codon TAA (-TAA) subkloniert. Die Herstellung des EMCV5'UTR/dhfr(-TAA)-Fragments erfolgte mittels Polymerase-Kettenreaktion (PCR). Das 500bp große EMCV5'UTR-Fragment wurde aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) durch PCR mit den Primern #640, 5'-ACC CCC GGG GGT ACC ATA TTG CCG TCT TTT GG-3' (SEQ.ID.No. 12) und #642, 5'-GGA ATT CCC ATG GTA TTA TCG TGT TTT TC-3' (SEQ.ID.No. 13) isoliert.

Das 560bp große dhfr-Fragment wurde aus pSVDHFR mittels PCR mit den Primern #634, 5'-GGA AGC TTG GCC ATG GTT CGA CCA TTG AAC TGC-3' (SEQ.ID.No. 14) und #698, 5'-GGT CAA GCT TTT CTT CTC GTA GAC TTC AAA CTT ATA CT-3' (SEQ.ID.No. 15) isoliert.

Die durch PCR-Amplifikation gewonnenen EMCV5'UTR- und dhfr-Fragmente wurden nach der gelelektrophoretischen Trennung aus "Low Melting Point Agarose" (LMA) isoliert. Die beiden Fragmente wurden jeweils mit Ncol nachgeschnitten und ligiert. Von dem Ligationsprodukt wurde neuerlich eine PCR-Amplifikation mit den flankierenden Primern angesetzt, also mit den Primern #640 und #698 (siehe oben). Das resultierende 1050bp große Fragment wurde in den Vektor pCRTM (Firma Invitrogen, San Diego, USA) eingesetzt. Dabei entstand das Plasmid pTA/ED(-TAA).

pCMV/EDH-Sp: In den mit Smal und Sall geöffneten Vektor pCMV/Hy wurde das Smal-, Sall-Fragment EMCV5'UTR/dhfr(-TAA) aus pTA/ED (-TAA) eingesetzt: Dabei entstand das Konstrukt pCMV/EDH-Sp (Fig. 4 A).

pCMV/EDHGly: In die singuläre Sall-Schnittstelle zwischen dhfr- und hph-Gen wurde ein "Spacer" eingesetzt. Der Spacer bestand aus den komplementären Oligonucleotiden #1077 (5'-TCG ATT ACG TAC TGG AGG CGG GGG TGG AAA-3'; SEQ.ID.No. 16) und #1078 (5'-TCG ATT TCC ACC CCC GCC TCC AGT ACG TAA-3'; SEQ.ID.No. 17), verfügte über eine neue SnaBl-Schnittstelle und kodierte für fünf Glycin-Reste. Der Übergang zwischen dhfr und hph hatte somit die Sequenz: 5'-GT CGA TTA CGT ACT GGA GGC GGG GGT GGA AAT CGA CGG ATC CC-3' (SEQ.ID.No. 18).

pCMV/EDHPro: In die singuläre Sall-Schnittstelle zwischen dhfr- und hph-Gen wurde der "Spacer" von pCMV/EDHGly in reverser Orientierung eingesetzt. Somit kodierte er hier für fünf Prolin-Reste, wobei der Übergang zwischen dhfr und hph die folgende Sequenz hatte: 5'-GT CGA TTT CCA CCC CCG CCT CCA GTA CGT AAT CGA CGG ATC CC-3' (SEQ.ID.No. 19).

pCMVFII/EDH-Sp (Fig. 4 B): Die Faktor II-cDNA wurde als 2 kb-Fragment aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) isoliert, indem mit Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pCMV/EDH-Sp eingesetzt, welcher ebenfalls Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde.

pCMVFII/EDHGly: Die Faktor II-cDNA wurde als 2 kb-Fragment aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) isoliert, indem mit Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pCMV/EDHGly eingesetzt, welcher ebenfalls Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde.

pCMVFII/EDHPro: Die Faktor II-cDNA wurde als 2 kb-Fragment aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) isoliert, indem mit Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pCMV/EDHPro eingesetzt, welcher ebenfalls Ncol partial und Smal vollständig geschnitten wurde.

Herstellung der permanenten Zellinien:

25

35

40

50

Initialselektion: CHO-(ATCC CRL 9096) und 293-Zellen (ATCC CRL 1573) wurden von der American Type Culture Collection (Rockville, MD) bezogen. Beide Zellinien wurden mit den Konstrukten pCMVFII/EDH-Sp, pCMVFII/EDHGly und pCMVFII/EDHPro entsprechend Graham and von der Eb, Virology 52: 456, 1973 transfiziert. CHO-Zellen wurden der DHFR-Selektion, der Hygromycin B-Selektion und der gleichzeitigen Hygromycin B- (HyB) und DHFR-Selektion unterzogen. 293-Zellen wurden der Hygromycin B-Selektion ausgesetzt. Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor II (FII)-Expression getestet.

DHFR-Selektionsmedium: DMEM/HAMs F12 ohne Glycin Thymidin und Hypoxanthin, 10% dialysiertes fötales Kälberserum, 10lU/ml Penicillin, 100µg/ml Streptomycin (Gibco 043-0514OH), L-Glūtamin (Gibco 043-05030H).

Hygromycin B-Selektionsmedium: DMEM/HAMs F12, 10% fötales Kälberserum, 10IU/ml Penicillin, 100μg/ml Streptomycin (Gibco 043-05140H), L-Glutamin (Gibco 043-05030H), je 10μg/ml Adenosin, Thymidin und Deoxyadenosin (Sigma), 200μg Hygromycin B (Calbiochem)/ml.

Genamplifikation: Die Amplifikation via hph erfolgte mittels Hygromycin B (HyB) beginnend bei 200µg HyB/ml. Um die Möglichkeit von Rearrangements oder Deletionen durch zu hohe Konzentrationen von HyB gering zu halten, wurde die HyB-Konzentration je Amplifikationsschritt jeweils nur verdoppelt. Die Amplifikation mittels DHFR bei CHO-Zellen erfolgte beginnend bei 10nM Methotrexat (MTX) durch Verdopplung der MTX-Konzentration je Stufe. Die Amplifikation von 293 Zellen wurde beginnend bei 100nM MTX angesetzt. Die bei jeder Amplifikationsstufe entstehenden resistenten

Zellklone wurden vereinzelt und auf Faktor II-Expression untersucht.

25

30

35

Bestimmung der Faktor II-Aktivität: Die zu testenden Faktor II-exprimierenden Zellklone wurden mit serumfreiem Testmedium, supplementiert mit 5µg/ml Vitamin K1 24 Stunden inkubiert. Die Bestimmung der Gerinnungsaktivität erfolgte mit einem Koagulometer KC4A (Firma Amelung GmbH, BRD) nach einer modifizierten Prothrombin-Zeit-Methode (Falkner et al. 1992).

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen: Western Blots wurden entsprechend Towbin et al., PNAS 76: 4350, 1979 vorgenommen. Als erster Antikörper wurde ein Anti-Prothrombin-Antikörper (Firma Dakopatts, Dänemark) in einer Verdünnung von 1:100 eingesetzt. Als zweiter Antikörper wurde ein Ziegen-Anti-Kaninchen-Antikörper (Firma BioRad, CA, USA) in einer Verdünnung von 1:7500 verwendet, welcher mit alkalischer Phosphatase konjugiert war. Der Nachweis mittels Färbung erfolgte nach Standardmethoden mit dem Protoblot-System der Fa. Promega.

Untersuchungen der DNA- und RNA-Struktur: Die Präparation der zellulären DNA erfolgte nach Gross-Bellard et al., Eur. J. Biochem. 36: 32, 1973, Southern Blot-Analysen nach Southern, (J. Mol. Biol. 98: 503, 1975) bzw. nach Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989. Die für die Spaltung der zellulären DNA notwendigen Restriktionsenzyme wurden von Boehringer Mannheim, BRD bezogen. Die Hybridisierungssonden Faktor II, dhfr und hph wurden aus den Plasmiden pCMVFII/EDHPro, pSVDHFR und pCMV/Hy präpariert.

Die Isolierung der mRNA erfolgte mit den Materialien und nach den Protokollen der Firma Invitrogen, USA ("Fast Track", #1-800-955-6288), Northern Blot-Analysen wurden entsprechend Sambrook et al., supra, durchgeführt. RT-PCR Analysen erfolgten mit den Materialien der Firma Perkin Elmer Cetus, USA ("rTth Reverse Transcriptase RNA PCR Kit", #N808-0069) nach Kwok, PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications. Academic Press, Inc., San Diego, CA 1990 bzw. Myers et al., Biochemistry 30: 7661, 1991, wobei je Reaktion 2µg mRNA eingesetzt wurden. Als Primer wurden #1489 (bindet 3' in der Faktor II-cDNA): 5' GGA AAT ATG GCT TCT ACA CAC ATG TGT TCC GCC TGA A 3' (SEQ.ID.No. 20) und #1490 (bindet 5' im dhfr- Gen): 5' TCC GTT CTT GCC AAT CCC CAT ATT TTG GGA CAC GGC G 3' (SEQ.ID.No. 21) eingesetzt.

Konstruktion des Selektions-/Amplifikationsmarkers EMCVS'UTR/ dhfr/Hygromycin Phosphotransferase (EDH): Das CHO-Zellexpressionssystem ist in seiner üblichsten Ausführung mit DHFR-Selektion bzw. Methotrexat (MTX)-Amplifikation verbunden und an die Verfügbarkeit von DHFR-defizienten Zellinien wie CHO DUKX B11 (Urlaub and Chasin, supra) gebunden. Da sich CHO-Zellen jedoch nicht bedingungslos für die Expression jedes beliebigen Proteins eignen, wurde der Versuch unternommen, auch andere Zellinien als Expressionssysteme effizient nutzbar zu machen. In diesem Sinne wurde der EDH-Marker konstruiert. Er findet seine Hauptanwendung in solchen Zellen, die über ein endogen funktionelles dhfr-Gen verfügen, da in derartigen Zellinien die Selektion bzw. Genamplifikation durch DHFR bzw. MTX nur unzureichend durchführbar ist.

Bei diesem EDH-Marker handelte es sich um ein bifunktionelles Fusionsprotein, welches sich aus dem Dihydrofolat Reduktase (dhfr)-Gen und dem Hygromycin Phosphotransferase (hph)-Gen zusammensetzt. Das hph-Gen wurde gewählt, weil es einen sehr guten Selektionsmarker darstellt, das dhfr-Gen deshalb, weil es den besten Amplifikationsmarker darstellt.

Da nicht auszuschließen war, daß sich die beiden fusionierten enzymatischen Proteineinheiten durch ihre räumliche Nähe in ihrer Aktivität beeinflussen oder sogar behindem könnten, wurde versucht, dies dadurch zu verhindern, daß zwischen die beiden Fusionsprotein-Anteile ein sogenannter "Spacer" eingesetzt wurde. Bei diesem Spacer handelte es sich um ein kurzes Oligonucleotid, welches in der einen Orientierung eingesetzt für fünf Glycin-Reste ("Glycin-Spacer", Gly) in der reversen Orientierung für fünf Prolin-Reste ("Prolin-Spacer", Pro) codierte. Mit der gewählten Anordnung von dem zu exprimierenden Fremdgen und Fusionsmarkergen sollte eine dicistronische RNA gebildet werden können. Dies wurde erreicht, indem an das 5'-Ende des Fusionsmarkers auf DNA-Ebene eine Sequenz eingesetzt wurde, die als "internal ribosome entry site" (IRES) fungierte. Hier kam die IRES des Encephalomyocarditis-Virus (EMCV) zur Anwendung. Sie befindet sich im 5'-nicht-translatierten Bereich (5'UTR) des EMCV und wird deshalb EMCV5'UTR genannt. Die resultierende Gen-Kassette, bestehend aus EMCV5'UTR/-dhfr/hph (EDH), wurde 3' des zu exprimierenden Fremdgens angeordnet, sodaß sich die in Fig. 1 dargestellte Konfiguration von Promotor, Fremdgen und EDH-Kassette ergab.

Für das Fusionsprotein des EDH-Selektions-/Amplifikationsmarkers wurde die EMCV5'UTR/dhfr (ED)-Kassette via PCR kloniert. Das EMCV5'UTR-Fragment wurde aus dem Plasmid pTKemc-PT2 (WO 91/11519), das dhfr-Fragment (ohne Stop Codon TAA) aus dem Plasmid pSVDHFR mittels PCR isoliert, die beiden Amplifikationsprodukte mit Ncol nachgeschnitten, ligiert und das Ligationsprodukt neuerlich mittels PCR amplifiziert und in der Folge in den Vektor pCRTM (Firma Invitrogen, San Diego, USA) subkloniert. Das Konstruktionsschema ist in Fig. 2 dargestellt. Aus dem resultierenden Plasmid pTA/ED (-TAA) wurde die Kassette EMCV5'UTR/dhfr (-TAA) isoliert und in das Plasmid pCMV/Hy (Fig. 3-B) eingesetzt. Das Plasmid pCMV/Hy verfügte bereits über das Hygromycin Phosphotransferase-Gen (aus pHphO, Boehringer Mannheim, BRD) ohne Start-Codon (hph-ATG). Durch diese Vorgangsweise entstand die 2,2 kb umfassende Genkassette EDH in Form des Konstruktes pCMV/EDH-Sp (Fig. 4-A). In diesem Plasmid lag das dhfr-Gen in unmittelbarer Fusion mit dem hph-Gen vor. Um eine potentielle Behinderung der beiden Komponenten

DHFR und Hygromycin Phosphotransferase (HPH) auf Proteinebene zu verhindern, wurde zwischen die beiden Gene ein kurzes Oligonucleotid als "Spacer" eingesetzt. Somit entstanden die drei Varianten des Selektions-/Amplifikationsmarkers EDH-Sp, EDHGly und EDHPro. In Fig. 4-A ist repräsentativ das Expressionsplasmid pCMV/EDH-Sp dargestellt, die beiden anderen Expressionsplasmide wurden als pCMV/EDHGly bzw. pCMV/EDHPro bezeichnet.

In diese drei Ausgangsvektoren wurde als "gene of interest" die Faktor II-cDNA als 2 kb umfassendes Ncol-Smal-Fragment aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) eingefügt, wodurch die Expressionsplasmide pCMVFII/EDH-Sp, pCMV-FII/EDHGly und pCMVFII/EDHPro entstanden. Repräsentativ ist pCMVFII/EDH-Sp in Fig. 4-B gezeigt.

Die Aminosäuresequenzen der Fusionsproteine DHFR/HPH-Sp, DHFR/HPHGly und DHFR/HPHPro sind in Fig. 5-A, B und C dargestellt.

Untersuchung der funktionellen Eigenschaften des EDH-Selektions-/Amplifikationsmarkers in transfizierten Zellen: Die drei Konstrukte pCMVFII/EDH-Sp, pCMVFII/EDHGly und pCMVFII/EDHPro wurden hinsichtlich ihrer Eigenschaften zur Selektion und Amplifikation untersucht. Zu diesem Zweck wurden sie in CHO- und 293-Zellen transfiziert. In DHFR-defizienten CHO-Zellen (Urlaub and Chasin, 1980) wurde das getrennte und das gleichzeitige Funktionieren der beiden Fusionsprotein-Komponenten DHFR und HPH getestet. Die transfizierten 293-Zellen, als Repräsentanten einer DHFR positiven Zellinie wurden hinsichtlich der Funktion der HPH-Komponente untersucht, indem sie mit dem Antibiotikum Hygromycin B (HyB) selektiert wurden. Die Ergebnisse der DHFR- und HPH-Initialselektion sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

	CHO-Zellen/EDH-System	CHO-Cotransfektion (Jorgensen et al., 1987)	293-Zellen
	mUnits (μg)/10 ⁶ -Zellen	mUnits (μg)/10 ⁶ -Zellen	mUnits (μg)/10 ⁶ -Zellen
Initialselektion	12-15 (1,2-1,5)	(0,1)	50-55 (5-5,5)
Amplifikation	/	/	<i>'</i>
100nM MTX	/	/	100-150 (10-15)
150nM MTX	150-160 (15-16)	/	/
1000nM MTX	/	8-11 (1,3-1,6)	/ .

30

45

10

20

25

Sie zeigen, daß CHO-Zellen initial zwischen 12-15mU Faktor II/10⁶- Zellen und 24 Stunden exprimieren, mit 293-Zellen ließen sich Werte bis zu 55mU Faktor II/10⁶-Zellen und 24 Stunden nachweisen. Das erfindungsgemäße Expressionssystem zeigt also in CHO-Zellen nach initialer Selektion eine unerwartet hohe Expression an Faktor II. Diese hohe Expression von Faktor II konnte allerdings bei Verwendung der Zellinie 293 noch weiter gesteigert werden.

Die aus der Initialselektion resultierenden Zellklone wurden auf das Amplifikationsvermögen der DHFR- und HPH-Komponente des EDH-Markers untersucht. Die Ergebnisse daraus sind ebenfalls in Tabelle 1 zusammengefaßt. Auch hier ließ sich zeigen, daß bereits bei 100nM MTX mit 293 Zellen gleichviel Faktor II exprimiert wird verglichen mit CHO-Zellen, die auf 150nM MTX wuchsen.

Die Bildung dicistronischer RNA und das Funktionieren des EDH-Markers wurde anhand der Expression von Faktor II untersucht. Die initial selektierten transfizierten CHO- und 293-Zellklone zeigten in der Northern Blot-Analyse und in der RT (Reverse Transkriptase)-PCR das Vorhandensein dicistronischer RNAs.

Sowohl die initial selektierten als auch die amplifizierten CHO-und 293-Zellklone wurden mittels Southern Blot-Analyse auf ihre genomische Struktur untersucht. Die initialselektierten Zellklone zeigten eine Kopienanzahl, die im Bereich von 1-5 Genkopien/Zelle lag. Im Rahmen der Amplifikation über die HPH Komponente des EDH-Markers konnte ausgehend von 200µg HyB/ml bis auf 3000µg HyB/ml eine leichte Genamplifikation festgestellt werden (siehe auch Beispiel 2).

Die Amplifikation über die DHFR-Komponente des EDH-Markers wurde untersucht, indem transfizierte CHO-Zellen ausgehend von 10nM MTX einer sukzessive steigenden MTX-Konzentration bis 40nM ausgesetzt wurden. Trotz dieser sehr geringen Anhebung der MTX-Konzentration konnte bereits klar Genamplifikation nachgewiesen werden (Fig. 6). Dies wird deutlich, wenn die Signalintensitäten des DHFR initial selektierten CHO-Klones #837 mit denen des daraus hervorgegangenen, auf 40nM MTX-amplifizierten CHO-Klones #4399 verglichen werden. Dieser Effekt läßt sich sowohl bei Hybridisierung mit einer Faktor II-spezifischen Sonde (#837 in Spur 2 und #4399 in Spur 3) als auch mit einer hph (#837 in Spur 6 und #4399 in Spur 7) und dhfr (#837 in Spur 10 und #4399 in Spur 11) spezifischen Sonde nachweisen. Die Spuren 1, 5 und 9 stellen jeweils die Negativkontrollen aus nicht transfizierten CHO-Zellen dar. In den Spuren 4, 8 und 12 wurde das Referenzplasmid pCMVFII/EDHGly aufgetragen.

Der Effekt der Genamplifikation über die DHFR-Komponente des EDH-Markers konnte in gleicher Weise sowohl in initial DHFR-selektierten CHO-Zellen (Fig. 6), als auch in initial HyB-selektierten Zellen festgestellt werden.

Expression von Faktor II: Die Identität des exprimierten Faktor II mit seinem plasmatischen Analogon wurde im

Rahmen von Western Blot-Analysen bestätigt (Fig. 7). Die Zahlenwerte am Rand geben die Molekulargewichte in kDa an. Die Faktor II-spezifische Bande ist mit einem Pfeil markiert.

Mit den vorgenommenen Amplifikationen ging auch eine Erhöhung der Faktor II-Expression einher. Anfangs betrug die Expression von Faktor II in CHO-Zellen 12-15mU/10⁶-Zellen und 24 h (entspricht mindestens 1,2-1,5µg Faktor II/10⁶-Zellen und 24 h). Mit dem hier beschriebenen System konnte also eine Steigerung von zumindest einem Faktor von 10 gegenüber der Literatur erreicht werden. Mit 293-Zellen wurden Initial-Werte von 50-55mU (entspricht mindestens 5-5,5µg Faktor II)/10⁶-Zellen und 24 h erzielt, wobei 293-Zellen wiederholt in dieser Größenordnung signifikant mehr Faktor II exprimierten als CHO-Zellen.

Die Amplifikation in CHO-Zellen ergab bei 150nM Methotrexat (MTX) Expressionen im Bereich von 150-160mU (entspricht mindestens 15-16 μg Faktor II)/10⁶-Zellen und 24 h. Trotz dieses relativ geringen Amplifikationsniveaus konnten also im Vergleich mit der Literatur deutlich höhere Werte erreicht werden. Bei den hier beschriebenen Angaben von mindestens 15-16μg Faktor II bei 150nM MTX handelte es sich bereits um Aktivitätswerte, sodaß die Expressionssteigerung mit dem hier beschriebenen System beträchtlich war. Bei der von Jorgensen beschriebenen Methodik wurde trotz Amplifikation in einer sieben Mal höheren MTX-Konzentration nur ein Zehntel der erfindungsgemäßen Expressionswerte erreicht. Zusätzlich ist zu berücksichtigen, daß ausgehend von 150nM MTX noch ein großes MTX-Amplifikationspotential offen ist.

Die Expressionswerte, die in CHO- und 293-Zellen mit dem hier beschriebenen EDH-Marker Expressionssystem und dem konventionellen System der CHO-Cotransfektion (Jorgensen et al., supra) erreichbar waren, sind vergleichend in Tabelle 1 dargestellt.

Beispiel 2: Expression von komplettern Faktor VIII (FVIIIc) und der Deletionsmutante FVIIIdB928 in transformierten in 293- und SK-HEP-1-Zellen

Konstruktion der Plasmide:

25

30

40

20

pCMVFVIIIc/EDHPro (Fig. 8-A): Die volle Länge Faktor VIII-cDNA wurde von Leyte et al., Biochem. J. 263: 187, 1989 konstruiert. Die 7,2 kb umfassende Faktor VIII-cDNA wurde als Fragment mit glatten Enden in die Smal-Schnittstelle von pCMV/EDHPro (siehe Beispiel 1) eingesetzt. Daraus resultierte das Expressionsplasmid pCMVFVIIIc/ED-HPro.

pCMVFVIIIdB928/EDHPro (Fig. 8-B): Die Deletion der Faktor VIII B-Domäne ist bei Leyte et al., J. Biol. Chem. 266: 740, 1991 beschrieben. Die 4,4 kb umfassende FVIIIdB928-cDNA wurde als Fragment mit glatten Enden in die Smal-Schnittstelle von pCMV/EDHPro (siehe Beispiel 1) eingesetzt.

Herstellung der permanenten Zellinien: Initialselektion: 293-Zellen (ATCC CRL 1573) wurden von der American Type Culture Collection (Rockville, MD, USA) bezogen, mit den Konstrukten pCMVFVIIIdB928/EDHPro bzw. pCMVF-VIIIc/EDHPro nach Graham and van der Eb, supra transfiziert und der HyB-Selektion unterzogen (siehe Beispiel 1). Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor VIII-Expression getestet.

SK-HEP-1-Zellen (ATCC HTB52) wurden von der American Type Culture Collection (Rockville, MD, USA) bezogen und mit den Konstrukten pCMVFVIIIdB928/ EDHPro bzw. pCMVFVIIIc/EDHPro transfiziert. Die Transfektion erfolgte nach Neumann et al., EMBO J. 1:841, 1982 in modifizierter Form. Dabei wurden 1-3x10⁷-Zellen für einen Elektroporationsansatz eingesetzt, wobei der Puls mittels eines BioRad Gene PulsersTM (Firma BioRad, CA, USA) bei 1000V, 25μF, 200 Ohm durchgeführt wurde. Anschließend an den Puls wurden die Zellen in Medium aufgenommen und 48 Stunden nach dem Puls in HyB-Selektionsmedium (siehe Beispiel 1) überführt. Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor VIII-Expression getestet.

Genamplifikation: Die Amplifikation mittels Hygromycin B (HyB) erfolgte beginnend bei 200µg HyB/ml durch Verdopplung der HyB-Konzentration je Stufe (siehe Beispiel 1). Die Amplifikation mittels DHFR bei 293 und SK-HEP-1-Zellen erfolgte beginnend bei 100nM Methotrexat (MTX) durch Verdopplung der MTX-Konzentration je Stufe. Die bei jeder Amplifikationsstufe entstehenden resistenten Zellklone wurden vereinzelt und auf Faktor VIII-Expression untersucht.

Aktivitätsbestimmung von Faktor VIII: Sämtliche Aktivitätstests erfolgten mit den Materialien ("COATTEST VIII: C/4") und nach dem Protokoll der Firma Chromogenix AB, Schweden bzw. mit dem "Immunochrom FVIII:C" Kit der Firma Immuno, Österreich.

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen: Western Blots wurden entsprechend Towbin et al., (supra) vorgenommen. Als erster Antikörper wurde eine Mischung der monoklonalen Anti-Faktor VIII-Antikörper CLB Cag A, CLB Cag 9 und CLB Cag 117 (alle drei Stel et al., Blood 63: 1408, 1983) verwendet. Als zweiter Antikörper wurde ein Ziege-Anti-Maus-Antikörper (Firma BioRad, CA, USA) in einer Verdünnung von 1:7500 verwendet, welcher mit alkalischer Phosphatase konjugiert war. Der Nachweis mittels Färbung erfolgte nach Standardmethoden mit dem Protoblot-System der Firma Promega.

Untersuchungen der DNA und RNA Struktur: Die Präparationen von DNA und RNA erfolgten wie bei Beispiel 1

beschrieben. Zur Hybridisierung im Rahmen der Southern Blot-Analysen bzw. Northern Blot-Analysen wurden Faktor VIII-, dhfr- und hph-Fragmente aus den jeweiligen Plasmiden isoliert (also aus pCMVFVIIIc/EDHPro, pSVDHFR und pCMV/Hy).

Für die Expression von Faktor VIII wurden bisher besonders CHO-Zellen untersucht (Kaufman et al., J. Biol. Chem. 263: 6352, 1988; Pittman et al., Blood 81: 2925, 1993). Die DHFR-defizienten CHO-Zellen waren zwar insofern interessant, als sie sich leicht über DHFR selektieren bzw. mit MTX hoch amplifizieren lassen. Der entscheidende Nachteil im Rahmen der Nutzung von CHO-Zellen bestand jedoch darin, daß sie nur außerordentlich geringe Mengen an Faktor VIII exprimieren, vor allem nach initialer Selektion konnte kein Faktor VIII nachgewiesen werden. Die Isolierung von Faktor VIII exprimierenden CHO-Zellinien erfordert also hohe Amplifikation. Dies ist mit sehr hohem "Screening"-Aufwand verbunden, da die Amplifikation "blind", das heißt ohne vorherigem Testen von initial selektierten Zellklonen ablaufen muß. Zudem erwies es sich als schwierig, stabil Fremdprotein-exprimierende CHO-Zellinien zu etablieren, da es häufig zum Auftreten von "double minute" Chromosomen kommt (Schimke et al., Cold Spring Harbor Symp. Quant. Biol. 45, 1981; Kaufman et al., Mol. Cell. Biol. 3: 699, 1983). Auch aus diesem Grund kann stabile Fremdprotein-Expression mit dem CHO-Zellsystem nur durch häufiges und aufwendiges Subklonieren der untersuchten Zellklone erreicht werden, was jedoch umso aufwendiger wird, je höher die jeweiligen Zellklone amplifiziert werden.

Aus diesen Gründen sollten außer CHO-Zellen, andere, DHFR-positive Zellinien auf ihr Faktor VIII-Expressionsvermögen untersucht werden. Präferenziell sollten dabei humane Zellinien verwendet werden, um mögliche Speziesabhängige Änderungen der notwendigen posttranslationalen Modifikationen auszuschließen. Um diese DHFR-positiven Zellinien einerseits effizient selektieren zu können und andererseits via dhfr amplifizieren zu können, wurde der
EDHPro-Selektions-/Amplifikationsmarker eingesetzt. Als Zellinien wurden vergleichend 293 und SK-HEP-1-Zellen
herangezogen. Nachdem Faktor VIII endogen zum Teil in der Leber synthetisiert wird, wurden stellvertretend für humane Leberzellen SK-HEP-1-Zellen verwendet.

Über die Zellinie SK-HEP-1 als Expressionsvehikel gibt es bisher in der Literatur keine Hinweise. Die Zellinie 293 wurde bereits für die Expression von Protein C verwendet (Walls et al., 1989) und hatte sich für die Expression von Faktor II bewährt (siehe Beispiel 1). Beide Zellinien wurden jedoch noch nicht für die Expression von Faktor VIII untersucht bzw. beschrieben.

Obwohl zwar auch die komplette Faktor VIII-cDNA (FVIIIc) herangezogen wurde, lag der Schwerpunkt auf der Expression einer Faktor VIII-Mutante (FVIIIdB928), welche die gesamte B-Domäne deletiert hatte (Leyte et al., J. Biol. Chem. 266: 740, 1991).

Die Konstruktion des EDH-Selektions-/Amplifikationsmarkers erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben. Das Expressionsplasmid pCMVFVIIIc/EDHPro (Fig. 8-A) entstand, indem die vollständige Faktor VIII-cDNA als Fragment mit glatten Enden in pCMV/EDHPro eingesetzt wurde.

Analog entstand pCMVFVIIIdB928/EDHPro.

20

25

30

50

55

Herstellung und Analyse der pCMVFVIII/EDHPro-transfizierten Zellinien: Die Zellinien 293 bzw. SK-HEP-1 wurden mit den Konstrukten pCMVFVIIIdB928/EDHPro bzw. pCMVFVIIIdB928/EDHPro und pCMVFVIIIc/EDHPro transfiziert und der HyB-Selektion unterzogen. Die daraus resultierenden Zellklone wurden entsprechend Beispiel 1 auf ihre RNA-Struktur untersucht. Die gebildeten RNAs lagen dicistronisch vor. Die Abschätzung der vorhandenen Gen-Kopienanzahl wurde mittels Southern Blot-Analyse durchgeführt und bewegte sich bei den untersuchten 293 Zellen im Bereich von 1-2, bei den untersuchten SK-HEP-1-Zellen bei 5-10.

Die Amplifikation der transfizierten FVIIIdB928-exprimierenden SK-HEP-1 Zellen via hph von 200μg HyB/ml auf 1500μg HyB/ml zeigte deutlich den Effekt der Genamplifikation, wie es in Fig. 9 dargestellt ist. Die Taql-geschnittene zelluläre DNA des initial selektierten Zellklones #1963 wurde der des daraus hervorgegangenen, auf 1500μg HyB/ml amplifizierten Zellklones #3310 gegenübergestellt. Nach allen Hybridisierungen mit einer Faktor VIII (Spur 1-4), dhfr (Spur 9-12) und hph (Spur 5-8) spezifischen Sonde zeigte sich dabei eine Verstärkung der Signalintensitäten bei Klon #3310 im Vergleich zu #1963. Der interne Standard ist durch die Reaktion der endogenen Faktor VIII-Banden gegeben. Durch den Vergleich dieser endogenen Faktor VIII-Banden der SK-HEP-1 Negativkontrolle (Spur 1) mit denen der Klone #1963 (Spur 2) und #3310 (Spur 3) ist auch die Abschätzung der vorhandenen Faktor VIII Gen-Kopien bzw. die Angleichung der aufgetragenen DNA-Menge möglich. In den Spuren 4, 8 und 12 ist jeweils das Referenzplasmid pCMVFVIIIdB928/EDHPro dargestellt.

Für die Umstellung von HyB-Selektion auf DHFR-Amplifikation wurde als optimale MTX-Konzentration 100nM MTX ermittelt. Die anschließende Amplifikation erfolgte entsprechend dem Prinzip der üblichen DHFR-Amplifikation (siehe Beispiel 1).

Der aus der Subklonierung des SK-HEP-1-Klons #1963 hervorgegangene Zellklon #5235 wurde bei der ECACC hinterlegt und hat die amtliche provisorische Kenn-Nummer 94 092111.

Expression von Faktor VIII: Expression von FVIIIdB928: Der exprimierte FVIIIdB928 wurde in der Western Blot-Analyse überprüft (Fig. 10). Die Zahlenwerte am Rand geben das Molekulargewicht in kDa an. Zusätzlich ist die gemessene Faktor VIII-Aktivität in milli Units (mU) angegeben. Dabei konnte gezeigt werden, daß das Faktor VIII-spezifische Bandenspektrum auftrat, mit Ausnahme einer Bande bei rund 140kDa. Der von 293 als auch SK-HEP-1-Zellen

exprimierte FVIIIdB928 weist die typischen Banden auf, die im Zuge der Aktivierung von Faktor VIII auftreten. FVIIIdB928 exprimiert von 293-Zellen (Spur 1 und 2) unterschied sich insofern von Faktor VIII aus SK-HEP-1-Zellen (Spur 5 und 6), als in größerem Ausmaß die Banden bei 50, 45 und 43 kDa nachgewiesen werden konnten.

Die Expression von FVIIIdB928 und komplettem Faktor VIII in 293- und SK-HEP-1-Zellen ist in Tabelle 2 zusammengefaßt. 293-Zellen exprimierten initial 100-200mU FVIIIdB928/106-Zellen und 24h, diese Werte ließen sich nach Subklonierung weiter steigern.

Tabelle 2

10

15

20

30

40

45

50

		TODONO E	
	293-Zellen/EDH-System	SK-HEP-1-Zellen/EDH-System	CHO-Zellen (Dorner et al. JCB 105; 2666 (1987); Kaufman et al., 1988)
	mU/10 ⁶ -Zellen	mU/10 ⁶ -Zellen	mU/ml
Initialselektion	FVIIIdB928: 100 - 200	FVIIIdB928: 300 - 1000	FVIIIdB: nicht gezeigt
	FVIIIc: 5-10	FVIIIc: 5-10	FVIIIc: 0,1
Amplifikation	1	/	/
1500μg HyB	1	FVIIIdB928: 1000 - 3000	/
1 μM MTX	1	/	FVIIIdB: 1000-2000
1mM MTX + vWF		·	FVIIIc: 1000

Die FVIIIdB928 transfizierten SK-HEP-1-Zellen zeigten eine initiale Expression von 300mU FVIIIdB928/106-Zellen und 24h, nach Subklonierung stieg dieser Wert auf 500-1000mU FVIIIdB928/106-Zellen und 24h. Die Amplifikation ausgehend von 200µg HyB auf 1500µg HyB führte zu einer Expressionssteigerung bis zu 3000mU FVIIIdB928/-106-Zellen und 24h. Die Amplifikation über den DHFR-Anteil des EDH-Markers erfolgte wie bei Beispiel 1 beschrieben, da die hier dargestellten Zellklone noch über das Potential der mit der üblichen DHFR-Amplifikation einhergehenden Expressionssteigerung verfügten.

Expression von komplettem Faktor VIII: Die FVIIIc-transfizierten 293 und SK-HEP-1-Zellen wiesen unter HyB-Selektion eine maximale Expression von 10mU FVIIIC/10⁶-Zellen und 24h auf. Die weitere Amplifikation erfolgte wie oben beschrieben.

Die mit dem hier beschriebenen System erzielten Expressionswerte sind vor allem in dem Zusammenhang mit den in der Literatur erreichten Expressionsdaten zu beurteilen. Die hier bechriebenen FVIIIc/SK-HEP-1-Zellen exprimierten bereits initial 10mU FVIIIC/10⁶-Zellen und 24h. Der Vergleich der in der Literatur beschriebenen Expressionen von bekannten, B-Domänen deletierten Faktor VIII-Konstrukten mit dem hier beschriebenen System fällt ähnlich aus. Im hier beschriebenen System der Expression von FVIIIdB928/EDHPro in SK-HEP-1-Zellen ließen sich ohne MTX-Amplifikation bereits 3U FVIIIdB928/10⁶-Zellen und 24h nachweisen. Dieser Wert ist vor allem unter Berücksichtigung des noch nicht genutzten DHFR-Amplifikationspotentials zu beurteilen, welches sich wie bei Kaufman et al., 1988, supra beschrieben für bis zu 10000facher Expressionssteigerung nutzen ließ. Zusätzlich eröffnet gemäß Kaufman et al., 1988, die Möglichkeit der vWF-Coexpresion eine weitere Steigerung der Faktor VIII-Ausbeute.

Zusammenfassend läßt sich die Expression von Faktor VIII in CHO der in humanen Leberzellen wie SK-HEP-1 Zellen wie in Tabelle 3 gegenüberstellen.

Tabelle 3

CHO-Zellen als FVIII-Expressionssystem	SK-HEP-1-Zellen als FVIII-Expressionssystem
	Fortsetzung der Tabelle auf der nächsten Seite

Tabelle 3 (fortgesetzt)

hohe FVIIIdB928 und FVIIIc-Expression nach initialer -nach initialer Selektion nicht nachweisbare Expression von B-Domänen deletiertem FVIII und FVIIIc Selektion -"blinde" Amplifikation not-wendig -dadurch gezielte Amplifikation derjenigen Zellklone, die 5 -dadurch sehr großer "Screening"-Aufwand initial die größte Menge an FVIII exprimieren -aufgrung der geringen FVIII-Expression ist sehr hohe -damit verbunden wesentlich geringerer "Screening'-Amplifikation erforderlich, die sehr zeitaufwendig ist Aufwand -die hohe Amplifikation erfordert mehr "Screening" -Zeitersparnis aufgrund der rascheren Herstellung hoch -CHO-Zellen verfügen über "double minute" FVIII exprimierender Zellinien 10 -aufgrund der initial relativ hohen Expression von FVIII Chromosomen, die mit instabiler Fremdprotein-Expression verbunden sind ist geringere Amplifikation ausreichend -hohe Amplifikation bewirkt ein größeres Maß an -dadurch verringert sich das "Screening"-Ausmaß genetischer und expressions bezogener Instabilität -eine geringere Anzahl an Gen-Kopien läßt sich leichter -Unterschiede der posttranslationalen Modifikationen 15 von Fremdproteinen (z.B. Glykosylierungen) im -keine Spezies abhängigen Veränderungen der Vergleich zu humanen Proteinen posttranslationalen Modifikationen wie z.B. -mögliche Unterschiede des FVIII, da er in Ovarienzellen Glykosylierungen -authentischer FVIII, da er in einer Leberzellinie exprimiert wurde exprimiert wurde 20

Beispiel 3: Expression des von Willebrand-Faktors in transformierten Zellen unter spezieller Berücksichtigung von humanen Leberzellinien.

Von Willebrand Faktor (vWF) kommt eine bedeutende Rolle im Rahmen seiner Faktor VIII stabilisierenden Funktion zu. Aus diesem Grund war einerseits die Coexpression von vWF zusammen mit Faktor VIII interessant, andererseits war auch die Expression von vWF allein bedeutend.

Konstruktion der Plasmide:

30

50

pAct/MCS: pActin beinhaltet den 3.3kb großen Promoter des menschlichen β Actin-Gens sowie 1kb der 5' UTR des β Actin-Gens. Die 5' UTR enthält das erste Intron des β Actin-Gens. Es schließt sich eine MCS an, gefolgt von der SV40-Polyadenylierungsstelle. pActin basiert auf Plasmid pSVβ (MacGregor und Caskey, supra, siehe Beispiel 1). Aus dem resultierenden Plasmid pSVMCS wurde das den SV40-Promoter/Enhancer und das SV40 16/19S-Intron enthaltende EcoRI-SalI-Fragment entfernt; stattdessen wurde das Actin-Promoter und 5' UTR Actin-Intron enthaltende EcoRI-SalI-Fragment aus pHβAPr-1 (Gunning et al., PNAS 84: 4831, 1987) eingesetzt. Dieses Plasmid wurde pActin genannt. Dieses Plasmid wurde mit Clal und Sall geschnitten und mit den Oligonucleotiden #1293: 5' TCG ATG TTA ACT ACG TAG CTA GCG CGG CCG CCG TAC GTC GCG AGT CGA CAA TAT TGA TAT CGG TAC CGG TAC CAC TAG TGT 3' (SEQ.ID.No. 22) und #1294: 5' CGA CAC TAG TGG TAC CGG TAC CGA TAT CAA TAT TGT CGA CTC GCG ACG TAC GGC GGC CGC GCT AGC TAC GTA GTT AAC A 3' (SEQ.ID.No. 23) ligiert. Daraus entstand das Konstrukt pAct/MCS.

pAct/EDHPro: pAct/MCS wurde mit EcoRV geschnitten und das 2200bp große EDHPro-Fragment als Smal und Bglll, Pol. K. behandeltes Fragment aus pCMV/EDHPro eingesetzt, sodaß das Plasmid pAct/EDHPro entstand.

pActvWF/EDHPro: Ein aus ph-Act-vWF (Fischer et al., FEBS Letters 351; 345 (1994)) ausgeschnittenem EcoRl-Fragment, das die gesamte cDNA des menschlichen vWF, sowie etwa 200bp 5' und 130bp 3' UTR enthält, wird mit Pol. K. aufgefüllt und in die Nrul-Schnittstelle von pAct/EDHPro eingesetzt. Daraus resultierte das Plasmid pActvWF/EDHPro (Fig. 11).

Abgesehen vom gesamten kodierenden Bereich des vWF enthält dieses Fragment 200bp der untranslatierten (UTR) 5'-Region und 150bp der untranslatierten 3'-Region.

Herstellung der permanenten Zellinien: Initialselektion und Amplifikation erfolgten wie bei Beispiel 2 beschrieben. vWF-Quantifizierung mittels ELISA: Die vWF-Quantifizierung erfolgte mittels des von Boehringer Mannheim, BRD erhältlichen ELISA-Systems (*Aserachrom vWF, Nr. 136 0272).

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen: Die Western Blot-Analysen wurden entsprechend den Beschreibungen in Beispiel 2 durchgeführt. Als erster Antikörper wurde ein polyklonaler Kaninchen-Anti-vWF-Antikörper (Firma Dakopatts, Dänemark) in einer Verdünnung von 1:100 eingesetzt. Als zweiter Antikörper wurde ein Ziege-Anti-Kaninchen-Antikörper (Firma BioRad, CA, USA) in einer Verdünnung von 1:7500 verwendet.

Untersuchungen der DNA- und RNA-Struktur: Die Präparationen von DNA und RNA erfolgten wie in Beispiel 1 beschrieben. Zur Hybridisierung im Rahmen der Southern Blot-Analysen bzw. Northern Blot-Analysen wurden vWF-, dhfr- und hph-Fragmente aus den jeweiligen Plasmiden isoliert (also aus pActvWF/EDHPro, pSVDHFR, pCMV/Hy).

Herstellung und Analyse von pActvWF/EDHPro-transfizierten Zellinien: Analog den Beschreibungen bei Beispiel 2 wurden 293- und SK-HEP-1-Zellen mit dem Expressionsplasmid pActvWF/EDHPro transfiziert und stabil vWF-exprimierende Zellinien selektiert und im Rahmen von Southern Blot-Analysen charakterisiert. Im Anschluß an die Selektion mit HyB wurden sowohl 293- als auch SK-HEP-1-Zellen ausgehend von 100nM MTX über die dhfr-Einheit des EDH-Markers amplifiziert. In beiden Fällen wurde vWF in großen Mengen exprimiert. Die Identität des exprimierten vWF mit plasmatischem vWF wurde mittels Western Blot-Analysen festgestellt. Die vWF-Quantifizierung erfolgte mittels ELISA-Bestimmungen. Zusätzlich wurde die Ristocetin-induzierte Trombozyten-Aggregation mittels des entsprechenden Tests der Behringwerke (OUBD, von Willebrand Reagenz) untersucht.

Beispiel 4: Expression von rekombinantem, humanen Faktor IX in SK-HEP-1- und 293-Zellen

Aus einer "randomly primed" humanen Leber Lambda gt10 Phagen-Bibliothek wurde die cDNA des humanen Faktor IX isoliert. Das Faktor IX cDNA-Fragment umfaßt neben der kodierenden Region 4 Nukleotide der 5' UTR und 48 Nukleotide der 3' UTR. Dieses 1,4kb große, von EcoRI-Linkern flankierte Fragment wurde anschließend in die EcoRI-Stelle des Plasmids Bluescript II KS- (Strategene) gesetzt. Dieses Plasmid wurde pBlueII KS- FIX genannt.

Wie in Fig. 12 schematisch beschrieben, wird mittels Standard-Klonierungs-Methoden (Maniatis et al., supra) die Faktor IX-cDNA als EcoRI-Fragment in das ebenfalls EcoRI-geschnittene Plasmid pCMV-MCS V gesetzt und ergibt pCMV-FIX. pCMV-MCS-V ist ein Folgeplasmid von pCMV-MCS (siehe Beispiel 1); in dessen Xhol-Stelle wurde die MCS mit der Sequenz 5'-TCGAATCGA TTGAATTCCC CGGGGTCCTC TAGAGTCGAC CTGCAGAAGC TTAGTACTAG TAGGCCTAGG GCCCTATCGA-3' (SEQ.ID.No. 24) eingefügt.

Das resultierende Plasmid pCMV-FIX wurde mit Smal und AvrII geöffnet und die EDH-Kassette aus Plasmid pB4/EDHPro als EcoRV/XbaI-Fragment eingesetzt. Das resultierende Plasmid ist pCMV-FIX-EDHPro.

pB4/EDHPro: Die EDH-Kassette wurde als Smal, BgIIII-Fragment aus pCMV/EDHPro isoliert und in den Sma-, BamHI-geschnittenen Vektor pBluescript II SK- (Pharmacia, Schweden) eingesetzt.

293-(ATCC, CRL 1573) und SK-HEP-1-(ATCC, HTB 52)-Zellen, die routinemäßig in DMEWHam's F12-Medium supplementiert mit 2mM Glutamin und 10% fötalem Kälberserum wachsen, wurden mittels CaPO₄-Methode bzw. Elektroporation (BioRad Gene Pulser) zur Aufnahme von pCMV-FIX-EDHPro gebracht. Zwei Tage nach DNA-Aufnahme wurden die Zellen in unterschiedlichen Zelldichten ausplattiert, und das Medium zur Selektion mit 100μg (293) bzw. 200μg (SK-HEP-1) Hygromycin B/ml versehen. Zwei Wochen später wurden die resultierenden Zellklone isoliert und in separaten Zellkultur-Schalen zur Konfluenz gewachsen. In serumfreien 24 Stunden-Zellkulturüberständen, die mit 10μg Vitamin K₁/ml supplementiert sind, wurden anschließend Antigenmenge (ELISA), Funktionalität (entsprechende Aktivitätstests) und qualitative Integrität (Western Blot-Analyse) des sekretierten, rekombinanten Proteins untersucht. Die Zellzahl wurde nach Trypsinieren der Zellen (im Zellzahlmeßgerät der Fa. Schärfe, Reutlingen, Deutschland) bestimmt.

Zur Faktor IX-Antigen-Bestimmung wurde der Test-Kit der Fa. Boehringer Mannheim (Asserachrom Factor FIX-Ag, Diagnostica Stago) verwendet, wobei zur Standardkurven-Erstellung ein Referenzplasma (das IMMUNO Referenzplasma 5220005) verwendet wurde.

Zum Nachweis der Gerinnungsaktivität wurde ein Ein-Stufen- Gerinnungstest unter Verwendung eines Amelung KC10-Coagulometers eingesetzt. Hierbei wurden zunächst jeweils gleiche Teile der zu bestimmenden Probe, Faktor IX-Mangelplasma und Phospholipid/Kaolin-Aktivator-Lösung bei 37°C 4 min. inkubiert, anschließend zum Start der Reaktion ein Teil 25mmol CaCl₂ addiert, die Gerinnungszeit gemessen, und mit einer mittels eines Faktor IX-Standards erstellten Standardkurve ermittelt.

Zur Western Blot-Analyse wurden 10µl Zellkulturüberstand reduziert und denaturiert, und in denaturierenden 4% Sammel-/8%-Trenngelen nach Lämmli (Nature 227: 680, 1970) mit dem BioRad Mini-Protean II Dual Slab Gel-System aufgetrennt (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA). Die Proteine wurden nach erfolgtem Gellauf mit dem BioRad Mini Trans-Blot-System (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA) in Transferpuffer (25mM Tris, 192mM Glycin) auf Nitrozellulose-Membranen transferiert. Zur Visualisierung des rekombinanten Proteins wurde das Protoblot-System der Fa. Promega (Madison, WIS, USA) verwendet. Als Antikörper zur Faktor IX-Bindung wurde Kaninchen-Anti-Faktor IXSerum der Fa. Dakopatts (Glostrup, Dänemark) eingesetzt.

Aktivitäts- und Antigen-Ausbeuten typischer Zellklone und zugehöriger Negativ-Kontrollen sind in Tabelle 4 aufgeführt.

55

50

25

		5
		ĕ
		\mathbf{Z}
		200
		7
		بم
		H
		ż
		S
		п
		4
		29
		.⊑
		\succeq
		5
		ž
		Fa
		Ë
		핕
		ï.
		4
		õ
		5
		Ë
		×
		.E
		SS
		pre
	,	Ξ
		4
		≗
		ရှိ
		Tabelle 4: Expression von rekombinantem Faktor IX in 293-und SK-HEP-1-Zellklonen

Sup-No.	hrProtein	lm/gn	m U/mI	Zellinie	Aktivität/
		(Antigen)	(Aktivität)		Antigen
520-72	Faktor IX	1,4	127	293	0,36
520-168	Faktor IX	2,2	96	293	0,17
520-240	Faktor IX	0,1	47	293	61'0
543-1	Keines	0	0	293	Neg. Kontrolle
550-336	Faktor IX	1,0	298	SK-HEP-1	61,1
550-360	Faktor IX	6'0	267	SK-HEP-1	1,19
96-055	Faktor IX	2,0	288	SK-HEP-I	. 0°58
551-24	Keines	0	0	SK-HEP-1	Neg. Kontrolle

I Unit Faktor IX entspricht 4µg/ml. Zellen gewachsen bei 10µg Vitamin K 1/ml Antigen bestimmt durch ELISA, Aktivität durch Gerinnungs-Test.

Prinzipiell läßt sich aus den Expressionsdaten schließen, daß mit dem erfindungsgemäßen Expressionssystem im Vergleich zu dem in der Literatur beschriebenen CHO-Expressionssystem bereits bei nicht-amplifizierten initialen Zellklonen erheblich höhere Expressionswerte von rekombinantem Faktor IX in SK-HEP-1- und 293-Zellen erzielen lassen, und der Anteil von funktionellem Faktor IX am Gesamt-Faktor IX wesentlich größer ist. Ein weiterer Vorteil des hier beschriebenen Selektionssystems besteht darin, daß von allen nach Transfektion/Elektroporation isolierten Einzelklonen alle (>95%) auch rekombinanten Faktor IX produzieren; dies steht im krassen Gegensatz zu dem herkömmlichen CHO-dhfr-Expressionssystem, in dem sowohl bei Cotransfektion als auch bei Verwendung bicistronischer mR-NAs ohne interne Ribosomen-Bindungsstellen nur ein Bruchteil der isolierten Klone Faktor IX produzieren (Ehrlich et

al., JBC 264; 14298, 1989).

15

20

30

35

40

50

Fig. 13 zeigt den Western Blot von rekombinantem Faktor IX aus repräsentativen 293- und SK-HEP-1-Zell-Klonen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX und rekombinantem Faktor IX aus CHO-Zellen.

Rekombinanter Faktor IX aus allen drei Zellinien zeigt ein dem plasmatischen Faktor IX vergleichbares Molekulargewicht. 293-Faktor IX wurde vom 293-Klon 291-14 erhalten, SK-HEP-1-Faktor IX vom Zellklon EP 9. Als Kontrolle wurde auch rekombinanter Faktor IX aus dem CHO-Zellklon F 48, der mittels konventioneller Faktor IX/dhfr-Cotransfektion erstellt wurde, aufgetragen. 293-, SK-HEP-1- und CHO-Zellen, die keine Expressionsplasmide enthalten, produzieren keinen Faktor IX.

Bei den Expressionsdaten sei noch im speziellen darauf hingewiesen, daß das Amplifikationspotential im vorliegenden Beispiel noch nicht ausgenutzt wurde. Die Ausbeuten lassen sich nach erfolgter Amplifikation noch drastisch steigern.

Beispiel 5: Expression von rekombinantem, humanen Protein C in SK-HEP-1- und 293-Zellen

Aus einer "randomly primed" humanen Leberzell-\(\lambda\)gt10-Phagen-Bibliothek wurde die cDNA des humanen Protein C isoliert. Neben der kodierenden Region enthält die cDNA auch 100bp der untranslatierten (UTR) 5'-Region und 500bp der untranslatierten 3'-Region, und ist beiderseits von EcoRI-Schnittstellen flankiert. Dieses 1,9 kb große Fragment wurde in die EcoRI-Stelle des Plasmids pUC13 (Pharmacia) eingesetzt und pPrtC-1 genannt.

pPrtC-1 enthält auf Aminosäureebene im Vergleich zur publizierten Protein C-Sequenz (Beckman et al., NAR 13: 5233, 1985; Foster und Davie, PNAS 81:4766, 1984) zwei Unterschiede: Codon 76 des reifen Protein C enthält statt der publizierten Sequenz TTC das Triplett CTC (dies resultiert in einem Aminosäureaustausch von PHE zu LEU); zum anderen weist pPrtC-1 eine in-frame-Deletion jener 5 Codons (5'-GGC GAC AGT GGG GGG-3') auf, die für die Aminosäuren 358 bis 362 (GLY-ASP-SER-GLY-GLY) des reifen Protein C kodieren.

Mittels Standard-Klonierungs-Methoden (Maniatis et al., supra) wurde mit Pstl ein 1.5kb großes Protein C-Fragment (welches den 5' UTR, jedoch nur noch 15bp des 3' UTR-Bereichs enthält) aus pPrtC-1 ausgeschnitten und in den Pstl geöffneten pTM3 (Moss et al., Nature 348:91, 1990) inseriert; das resultierende Plasmid ist pTM3-PrtC.

Unter Verwendung eines Mutagenese-Sets (Sculptor In Vitro Mutagenesis Kits (Firma Amersham) und des DNA-Primers 5'-TGTGAGCTGCCCATGGTGGAGGCACTGGC 3' (SEQ.ID.No. 25) wurde die mit dem Translationsinitiationscodon ATG überlappende DNA-Sequenz in pTM3-PrtC in eine Ncol-Schnittstelle umgewandelt. Das resultierende Plasmid wurde Ncol geschnitten, und religiert, um die in pTM3 gelegene Ncol-Schnittstelle an die neu geschaffene Ncol Schnittstelle am 5'-Ende des kodierenden Bereiches der PrtC-cDNA zu fusionieren. Hierdurch ging der gesamte 5' UTR der ProtC-cDNA verloren.

Mit Hilfe des Sculptor In Vitro Mutagenesis Kits und des Primers 5'-GTGGAAGGAGGCGACCATGGGCCCCCCACTGTCGCCCTCGCAGGCATCCTGCCGGTC-3' (SEQ.ID.No. 26) wurden zunächst die fehlenden 15 Nukleotide wieder in pTM3-PrtC inseriert, um die o.g. Deletion zu reparieren. Das resultierende Plasmid wurde pTM3-PrtCpt. mut. genannt.

Auf analoge Art wurde schließlich mit dem Primer 5'-GCAGTCGCAGCTGAAGCTGCCGAT-3' (SEQ.ID.No. 27) in pTM3-PrtCpt. mut. die Punktmutation in Codon 76 in die Wildtyp-Sequenz verändert. Das resultierende Plasmid wurde pTM3-PrtCwt. genannt.

Wie in Fig. 14 schematisch beschrieben, wurden die PCwt bzw. PCpt. mut. cDNA-Fragmente aus pTM3-PCwt. bzw. pTM3-PCpt. mut. als Ncol, Stul-Fragment in das Ncol, Smal geschnittene Plasmid pCMV-MCS I gesetzt. pCMV I ist ein Abkömmling des Plasmids pCMV-MCS. Dieses Plasmid beinhaltet den "Immediate Early Gene"-Promoter/Enhancer des menschlichen Cytomegalovirus und 80bp der 5' UTR des zugehörigen Gens. Es schließt sich die MCS mit der Sequenz 5'-TCGACCATGGAAGCTTATCGATCCCGGGAA TTCGGTACCG TCGACCTTGCA GGTGCACGGG CCCAGATCTG ACTGATCGA-3' (SEQ.ID.No. 28) an, gefolgt von dem SV40 16S/19S-Intron und der SV40-Polyadenylierungsstelle.

Die resultierenden Plasmide pCMV-PCwt bzw. pCMV-PCpt. mut. wurden mit Kpnl geöffnet und die EDH-Kassette aus Plasmid pB4/EDHPro (siehe Beispiel 4) als Kpnl-Fragment eingesetzt. Die resultierenden Plasmide sind pCMV-PCwt-EDHPro bzw. pCMV-PCpt. mut.-EDHPro.

Beide Plasmide wurden, wie in Beispiel 4 beschrieben, in 293-(ATCC, CRL 1573) und SK-HEP-1-(ATCC, HTB 52)-Zellen eingeschleust und Zellklone isoliert.

In serumfreien 24 Stunden-Zellkulturüberständen, die mit 10µg Vitamin K₁/ml supplementiert sind, wurden anschließend Antigenmenge (ELISA), Funktionalität (entsprechende Aktivitätstests) und qualitative Integrität (Western Blot-Analyse) des sekretierten, rekombinanten Proteins untersucht. Die Zellzahl wurde nach Trypsinieren der Zellen (im Zellzahlmeßgerät der Fa. Schärfe, Reutlingen, Deutschland) bestimmt.

Zur Protein C-Antigen-Bestimmung wurde ein Test-Kit (Asserachrom Factor Protein C-Ag, Diagnostica Stago, Fa. Boehringer Mannheim) verwendet, wobei zur Standardkurven-Erstellung ein mitgelieferter Standard benutzt wurde.

Zum Nachweis der Gerinnungsaktivität wurde ein Ein-Stufen-Gerinnungstest unter Verwendung eines Amelung

KC4-Coagulometers eingesetzt. Hierbei wurden zunächst jeweils gleiche Teile der zu bestimmenden Probe, Protein C-Mangelplasma, Protac und Phospholipid/Kaolin-Aktivator-Lösung bei 37°C 4 min. inkubiert, anschließend zum Start der Reaktion ein Teil 25mmol CaCl₂ addiert, die Gerinnungszeit gemessen, und mit einer mittels eines Protein C-Standards erstellten Standardkurve ermittelt.

Zur Western Blot-Analyse wurden 10µl Zellkulturüberstand reduziert und denaturiert, und in denaturierenden 4% Sammel-/10% Trenngelen nach Lämmli (Nature 227: 680, 1970) mit dem BioRad Mini-Protean II Dual Slab Gel-System aufgetrennt (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA). Die Proteine wurden nach erfolgtem Gellauf mit dem BioRad Mini Trans-Blot-System (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA) in Transferpuffer (25mM Tris, 192mM Glycin) auf Nitrozellulose-Membranen transferiert. Zur Visualisierung des rekombinanten Proteins wurde das Protoblot-System der Fa. Promega (Madison, WI, USA) verwandt. Als Antikörper zur Protein C-Bindung wurde Kaninchen-Anti-Protein C-Serum (Fa. Dakopatts; Glostrup, Dänemark) eingesetzt.

Aktivitäts- und Antigen-Ausbeuten typischer Zellklone und zugehöriger Negativ-Kontrollen sind in Tabelle 5 aufgeführt; Fig. 15 zeigt den Western Blot von rekombinanten Protein C aus 293- und SK-HEP-1-Zellen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX.

Während in nicht-transfizierten SkHepl-Zellen (Probe 563-00) kein Protein C nachweisbar ist, zeigen sowohl mit wt wie auch mit punktmutierter Protein C-cDNA transfizierte 293 bzw. SkHepl-Zellen entsprechende Expression. In allen Fällen sind schwere und leichte Ketten des Protein C nachweisbar, vergleichbar dem plasmatischen Protein C. Von 293 und SkHepl-Zellen produziertes wt-Protein C ist jedoch nur zu etwa 50% (Klone 568-12, 568-3) bzw. 30% (Klone 563-15, 563-8) in schwere und leichte Ketten prozessiert, während das verbleibende Material als unprozessiertes "single-chain"-Molekül vorliegt. Im Gegensatz dazu ist das punktmutierte Protein C zum überwiegenden Teil in schwere und leichte Ketten prozessiert, wie an den Überständen der beiden 293 Zellklone 540-18 und 540-20 ersichtlich ist. Die Molekulargewichte eines mit aufgetragenen Größenmarkers sind an der rechten Seite der Fig. 15 angegeben.

20

25

30

40

45

50

55

Der Artikel von Grinnell et al., Adv. Appl. Biotechnol. Series 11: 29-63, 1990, faßt die wt-Protein C-Expressionsdaten der Arbeitsgruppe bei Eli Lilly zusammen. Hieraus wird ersichtlich, daß bei initialselektierten, nicht-amplifizierten Zell-klonen die maximal erreichten Expressionsdaten 1,15 μg/10⁶-Zellen und Tag nicht überschritten; bei dem von uns beschriebenen Expressionssystem sind im Gegensatz dazu durchaus 3-fach höhere Expressionsraten möglich, wie im Falle des Klons 568-12 demonstriert (Tabelle 5).

1 ZcII-Klonen
6
otein C wt und pt. mut. in 293 und SK-HI
C wt und pt.
Expression von rl
Tabelle 5:

50.

Sup-No.	hæProtein	µg/ml (Antigen-	mU/wl (Aktivität Ger.hemm.)	ın U/mi (Aktivität amid. Test)	μg/10 ⁶ Zellen	Zellinie-	Aktivitä U Antigen (Ger.hemm.)
563-15	PCwt	4,7 2,5	130 .n.d.	130 75	8,1 E,1	SK-HEP-1 SK-HEP-1	0,11 n.d.
540-18 540-20	PC pt mat. PC pt. mat.	1,4	185	112	0,41	SK-HEP-1 SK-HEP-1	0,53
563-00 540-00	Keines Keines	0 0	0, 0	0 0		SK-HEP-1 293	Neg. Kontrolle Neg. Kontrolle
568-12	PCwi	11,4 3,4	>1000	470	3,2	293	>0,35 0,76

Antigen bestimmt durch ELISA, Aktivität durch amidolytischen Test und Gerinnungshemmungstest. 'n.d.' bedeutet 'nicht durchgeführt' 1 Unit Protein C entspricht 4 µg/ml. Zellen gewachsen bei 10 µg Vitamin K1/ml.

Beispiel 6: Expression von humanem Serum Albumin (HSA) in transformierten SK-HEP-1-Zellen

Konstruktion des HSA-Expressionsplasmids:

Das Expressionsplasmid pCMVFVIIIdB928/EDHPro (siehe Beispiel 2) wurde mit Smal und Sall geschnitten, die FVIII-cDNA entfernt und mit der Smal, Sall geschnittene HSA-cDNA aus pAlb4 ligiert. Dabei entstand das Expressionsplasmid pCMVHSA/EDHPro (Fig. 17).

Herstellung und Analyse von pCMVHSA/EDHPro-transfizierten Zellinien:

Analog den Beschreibungen bei Beispiel 2 wurden SK-HEP-I-Zellen mit dem Expressionsplasmid pCMVHSA/ED-HPro transfiziert und stabil HSA-exprimierende Zellinien selektiert. Die Selektion erfolgte mit HyB beginnend bei 200 μg/ml und wurde in der Folge auf 400 μg/ml erhöht. Im Anschluß an die Selektion mit HyB wurden die SK-HEP-1-Zellen ausgehend von 100 nM MTX über die dhfr-Einheit des EDH-Markers amplifiziert. Auf der Stufe von 400 μg HyB konnten bis zu 1,7 μg HSA/10⁶-Zellen und 24 Stunden und 2,6 μg HSA/ml nachgewiesen werden. Die Identität des exprimierten HSA mit plasmatischem HSA und HSA aus Pichia pastoris wurde mittels Western Blot-Analysen festgestellt (Fig. 18). Die HSA-Quantifizierung erfolgte mittels ELISA-Bestimmungen.

Materialien und Methoden

Konstruktion der Plasmide:

20

10

15

pCMVHSA/EDHPro: pCMVFVIIIdB928/EDHPro wurde mit Smal und Sall geschnitten, das FVIIIdB928-Fragment entfernt und stattdessen ligiert mit dem Smal, Sall geschnittene HSA-Fragment aus pAlb4 (Fig. 17). pAlb4 setzt sich aus pBluescript 4 SK- und der HSA-cDNA (Lawn et al., Nucleic Acid Res. 9: 6103-6114, (1981); Dugaiczyk et al., PNAS 79: 71-75 (1982)) zusammen.

25

Herstellung der permanenten Zellinien:

Initialselektion und Amplifikation erfolgten wie in Beispiel 2 beschrieben.

30 HSA-Quantifizierung mittels ELISA:

Die HSA-Quantifizierung im ELISA erfolgte mittels des monoklonalen Anti-HSA-Antikörpers (Pierce) und des von Dakopatts, Dänemark, erhältlichen Kaninchen-Anti-HSA-Antikörperserums, welches direkt mit Peroxidase gekoppelt vorlag.

35

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen:

Die Western Blot-Analysen wurden entsprechend den Beschreibungen in Beispiel 2 durchgeführt. Als erster Antikörper wurde ein monoklonaler Anti-HSA-Antikörper (Monosan; Sanbio, Niederlande) in einer Verdünnung von 1:500 eingesetzt. Als zweiter Antikörper wurde ein Ziege-Anti-Maus-Antikörper (Firma BioRad, USA) in einer Verdünnung von 1:7500 verwendet.

Patentansprüche

45

- Expressionsplasmid, das eine dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit enthält, welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprotein umfaßt, wobei das Fusionsprotein mindestens einen Selektions- und mindestens einen Amplifikationsmarker enthält.
- Expressionsplasmid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die dicistronische Transkriptions/Translationseinheit zusätzlich eine interne Ribosomenbindungsstelle umfaßt.
 - 3. Expressionsplasmid nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die interne Ribosomenbindungsstelle die 5'nicht-translatierte Region des Encephalomyocarditis Virus (EMCV 5'UTR) ist.

55

4. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die kodierende Sequenz für das Fremdprotein 5' und die kodierende Sequenz für das Fusionsprotein 3' von der internen Ribosomenbindungsstelle liegt.

- Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Fremdgen und die Sequenz für das Fusionsprotein in eine dicistronische mRNA transkribierbar sind.
- 6. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit nur einen Promotor, vorzugsweise den CMV-Promotor, den SV 40-Promotor oder den humanen β-Actin-Promotor, umfaßt.
 - 7. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit zusätzlich ein Intron, vorzugsweise das Intron des SV40 t-Antigens, das 16s/19s-Intron oder das erste Intron des humanen β-Actin-Gens, und ein Poly-Adenylierungssignal, vorzugsweise das der frühen oder späten Transkriptionseinheit des SV40-Virus, enthält.
 - 8. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fusionsprotein aus zwei Teilsequenzen, nämlich einem hochamplifizierbaren Amplifikationsmarkergen, vorzugsweise dem Dihydrofolat Reduktase-Gen, und einem Selektionsmarkergen, vorzugsweise dem Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen, besteht.
 - Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Selektions-/Amplifikationsmarker-Fusionsprotein bifunktionell ist und die für das Fusionsprotein kodierende Sequenz so konstruiert ist, daß der 5'-kodierenden Teilsequenz das Stopkodon und der 3'-kodierenden Teilsequenz gegebenenfalls das Startkodon fehlt.
 - 10. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die kodierenden Sequenzen der beiden Proteinanteile der Sequenz für das Fusionsprotein durch einen Spacer getrennt sind, der insbesondere aus einem 15 Nukleotide langen Spacer besteht.
 - 11. Expressionsplasmid nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Spacersequenz für 5 Glycinreste kodiert und die Sequenz GGA GGC GGG GGT GGA (SEQ.ID.NO. 2) aufweist.
- 30 12. Expressionsplasmid nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Spacersequenz für 5 Prolinreste kodiert und die Sequenz CCA CCC CCG CCT CCA (SEQ.ID.NO. 1) aufweist.
 - 13. Expressionsplasmid pCMV/EDH-Sp, pCMV/EDHGly oder pCMV/EDHPro.

10

15

20

- 35 14. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für ein humanes Plasmaprotein oder ein virales Protein bzw. ein Derivat oder ein Fragment davon umfaßt.
- 15. Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine
 40 Sequenz für die humane Prothrombin-cDNA umfaßt.
 - 16. Expressionsplasmid pCMVFII/EDH-Sp, pCMVFII/EDHGly oder pCMV-FII/EDHPro.
- 17. Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane Faktor VIII-cDNA umfaßt.
 - **18.** Expressionsplasmid pCMVFVIIIc/EDH-Sp, pCMVFVIIIc/EDHGly oder pCMVFVIIIc/EDHPro.
- 19. Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die Deletionsmutante dB928 des humanen Faktor VIII umfaßt.
 - 20. Expressionsplasmid pCMVFVIIIdB928/EDH-Sp, pCMVFVIIIdB928/EDHGly oder pCMVFVIIIdB928/EDHPro.
- 21. Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane Faktor IX-cDNA umfaßt.
 - 22. Expressionsplasmid pCMV-FIX-EDH-Sp, pCMV-FIX-EDHGly oder pCMV-FIX-EDHPro.

- Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane Protein C-cDNA umfaßt.
- 24. Expressionsplasmid pCMV-PCwt-EDH-Sp, pCMV-PCwt-EDHPro, pCMV-PCwt-EDHGly, pCMV-PCpt. mut.-EDH-Sp, pCMV-PCpt. mut.-EDHPro oder pCMV-PCpt. mut.-EDHGly.
 - 25. Expressionsplasmid nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane von Willebrand Faktor-cDNA umfaßt.
- 26. Expressionsplasmide pAct-vWF-EDH-Sp, pAct-vWF-EDHPro und pAct-vWF-EDHGly.

15

25

30

- 27. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 26, dadurch gekennzeichnet, daß es eine oder mehrere Expressionskassetten umfaßt, welche die DNA Sequenzen SEQ.ID.NO. 6, SEQ.ID.NO. 7 oder SEQ.ID.NO. 8 enthalten.
- 28. Fusionsprotein, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einem hoch-amplifizierbaren Amplifikationsmarker und einem Selektionsmarker besteht.
- 29. Fusionsprotein nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß dem 5'-kodierenden Gen für den Amplifikations 20 marker das Stopkodon und dem 3'-kodierenden Gen für den Selektionsmarker das Startkodon fehlt.
 - 30. Fusionsprotein nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß der Amplifikationsmarker und der Selektionsmarker durch ein Spacerprotein getrennt sind, das vorzugsweise aus mindestens 5 Glycinresten oder aus mindestens 5 Prolinresten besteht.
 - 31. Fusionsprotein nach einem der Ansprüche 28 bis 30, dadurch gekennzeichnet, daß der Selektionsmarker-Bereich eine Amplifizierungsfunktion aufweist.
 - 32. Fusionsprotein, welches die Aminosäuresequenz SEQ.ID.NO. 3, SEQ.ID.NO. 4 oder SEQ.ID.NO. 5 aufweist.
 - 33. Transfizierte eukaryontische Zellinie, vorzugsweise ausgewählt aus den Zellinien CHO, 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1 oder Chang Liver, die mit einem Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert ist und ein Fremdprotein exprimiert.
- 35 34. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie das humane Prothrombin exprimiert.
 - 35. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie den humanen Faktor VIII exprimiert.
 - **36.** Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Deletionsmutante dB928 des humanen Faktors VIII exprimiert.
- 37. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie den humanen FaktorIX exprimiert.
 - Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie das humane Protein C exprimiert.
- 39. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie den humanen von Willebrand Faktor exprimiert.
 - 40. Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen, dadurch gekennzeichnet, daß eine eukaryontische Zellinie mit einem Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert wird, die erhaltenen Klone durch einen Selektionsprozeß unter der Kontrolle eines Selektionsmarkers isoliert und dabei vorzugsweise gleichzeitig amplifiziert werden, anschließend unter der Kontrolle eines Amplifikationsmarkers eine weitere Amplifikation erfolgt, wobei das Fremdprotein exprimiert und geerntet wird.

- 41. Verfahren nach Anspruch 40, dadurch gekennzeichnet, daß der Selektionsprozeß unter Verwendung von Hygromycin B und die weitere Amplifikation unter Verwendung von Methotrexat erfolgt.
- 42. Verfahren nach Anspruch 40 oder 41, dadurch gekennzeichnet, daß als Zellinien CHO, 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1 oder Chang Liver, mit einem Expressionsplasmid gemäß einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert werden.
- 43. Verfahren nach einem der Ansprüche 40 bis 42, dadurch gekennzeichnet, daß rekombinante Blutgerinnungsfaktoren oder virale Proteine hergestellt werden.
- 44. Verfahren nach einem der Ansprüche 40 bis 43, dadurch gekennzeichnet, daß rekombinantes humanes Prothrombin, rekombinanter humaner Faktor VIII, rekombinanter humaner FVIIIdB928, rekombinanter humaner Faktor IX, rekombinantes humanes Protein C, rekombinanter humaner von Willebrand-Faktor oder rekombinantes humanes Serumalbumin hergestellt werden.
- 45. Fremdprotein-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.

5

10

15

40

50

- **46.** Humane Plasmaprotein-Präparation oder virale Proteine, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
- 47. Aktive humane Prothrombin-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
- 48. Aktive humane Faktor VIII-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
- 49. Aktive humane, deletierte FVIIIdB928-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
 - 50. Aktive humane Faktor IX-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
- 51. Aktive humane Protein C-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
 - 52. Aktive humane von Willebrand Faktor-Präparation, erhältlich durch ein Verfahren gemäß einem der Ansprüche 40 bis 44.
- 35 53. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend eine Präparation gemäß einem der Ansprüche 45 bis 52.
 - 54. Verwendung von SkHep-1-Zellen als Expressionsvehikel für Prothrombin, Faktor VIII, Faktor VIII dB928, Faktor IX, Protein C, von Willebrand-Faktor und/oder Serumalbumin.



Fig.1

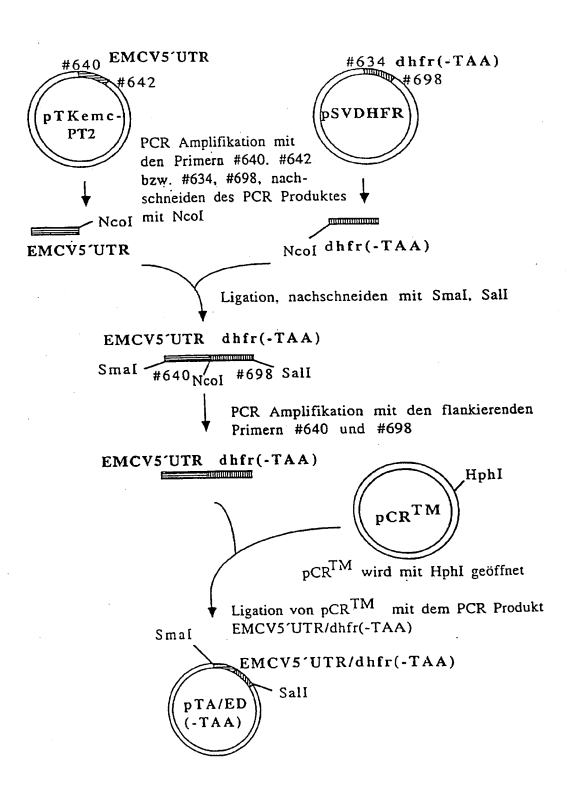


Fig.2

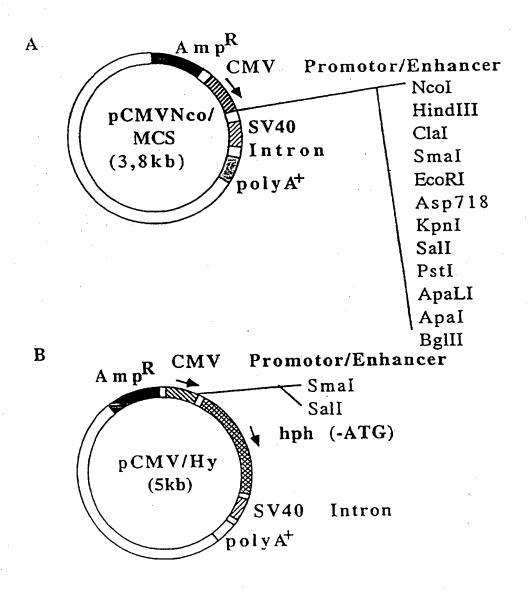
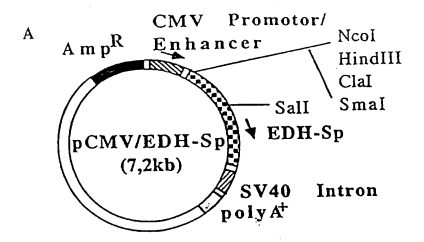


Fig.3



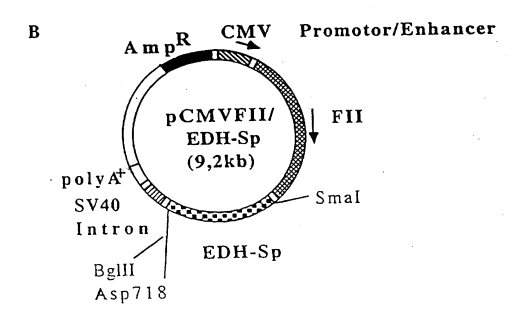


Fig.4

MVRPLNCIVA VSQNMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFQRMTT TSSVEGKQNL

VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL

IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP

EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKPELT ATSVEKFLIE

KFDSVSDLMQ LSEGEESRAF SFDVGGRGYV LRVNSCADGF YKDRYVYRHF

ASAALPIPEV LDIGEFSESL TYCISRRAQG VTLQDLPETE LPAVLQPVAE

AMDAIAAADL SQTSGFGPFG PQGIGQYTTW RDFICAIADP HVYHWQTVMD

DTVSASVAQA LDELMLWAED CPEVRHLVHA DFGSNNVLTD NGRITAVIDW

SEAMFGDSQY EVANIFFWRP WLACMEQQTR YFERRHPELA GSPRLRAYML

RIGLDQLYQS LVDGNFDDAA WAQGRCDAIV RSGAGTVGRT QIARRSAAVW

TDGCVEVLAD SGNRRPSTRP RAKE

Fig.5-A

MVRPLNCIVA VSONMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFQRMTT TSSVEGKQNL

VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL

IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP

EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKGRLR TGGGGGNRRI Glycin Spacer

PPELTATSVE KFLIEKFDSV SDLMQLSEGE ESRAFSFDVG GRGYVLRVNS

CADGFYKDRY VYRHFASAAL PIPEVLDIGE FSESLTYCIS RRAQGVTLQD

LPETELPAVL QPVAEAMDAI AAADLSQTSG FGPFGPQGIG QYTTWRDFIC

AIADPHVYHW OTVMDDTVSA SVAQALDELM LWAEDCPEVR HLVHADFGSN

NVLTDNGRIT AVIDWSEAMF GDSQYEVANI FFWRPWLACM EQQTRYFERR

HPELAGSPRL RAYMLRIGLD QLYQSLVDGN FDDAAWAQGR CDAIVRSGAG

TVGRTQIARR SAAVWTDGCV EVLADSGNRR PSTRPRAKE

Fig.5-B

MVRPLNCIVA VSQNMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFORMTT TSSVEGKQNL

VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL

IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP

EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKGRF<u>P PPPP</u>VRNRRI Prolin Spacer

PPELTATSVE KFLIEKFDSV SDLMQLSEGE ESRAFSFDVG GRGYVLRVNS

CADGFYKDRY VYRHFASAAL PIPEVLDIGE FSESLTYCIS RRAQGVTLQD

LPETELPAVL QPVAEAMDAI AAADLSQTSG FGPFGPQGIG QYTTWRDFIC

AIADPHVYHW QTVMDDTVSA SVAQALDELM LWAEDCPEVR HLVHADFGSN

NVLTDNGRIT AVIDWSEAMF GDSQYEVANI FFWRPWLACM EQQTRYFERR

HPELAGSPRL RAYMLRIGLD QLYQSLVDGN FDDAAWAQGR CDAIVRSGAG

TVGRTQIARR SAAVWTDGCV EVLADSGNRR PSTRPRAKE

Fig.5-C

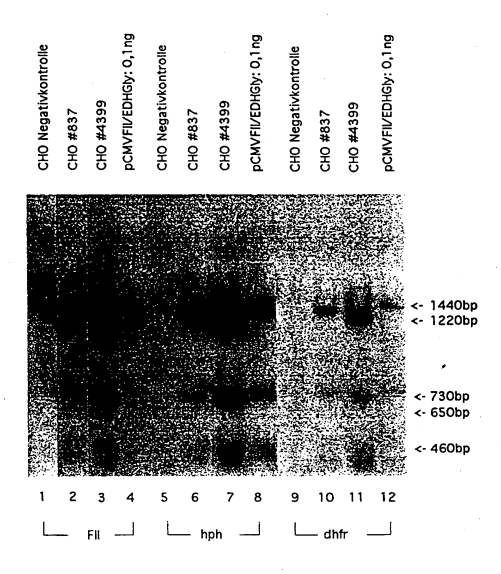


Fig. 6

FII Standard. 10ng

CHO: pCMV FII/EDH-Sp

293: pCMV FII/EDHPro

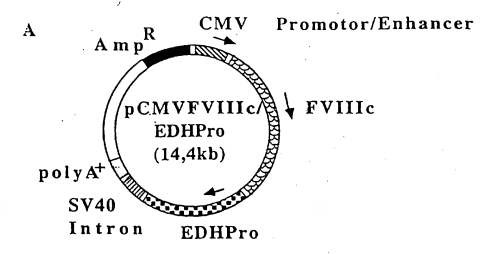
Größenstandard

293 Negativkontrolle

CHO Negativkontrolle

<-200kDa <-116kDa <-97kDa <-66kDa <-55kDa <-36,5kDa

Fig. 7



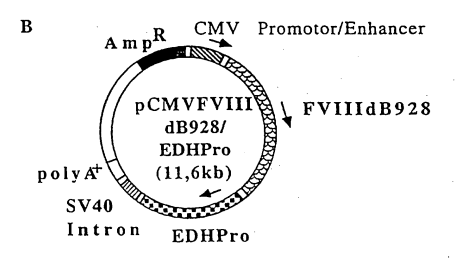


Fig.8

mU FVIII	1500mU 500mU	>3000mU 1300mU	
	293 Klon#1640, 33°C, +vWF 293 Klon#1640, 33°C, -vWF Negativkontrolle -vWF	Negativkontrolle +vWF SK-HEP-1 Klon#1675, 33°C, +vWF SK-HEP-1 Klon#1675, 33°C, -vWF	
200kDa ->		— — <-FVIIId	RO 2-R
97kDa ->		bara .	<i>5720</i>
69kDa ->	•	Security of the second	
46kDa ->			
30kDa ->			fig. 9
	3 2 2	4 N O	

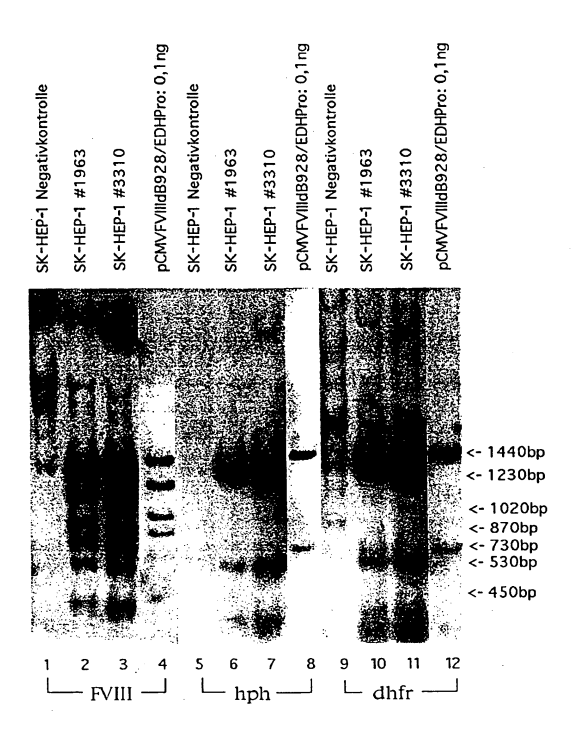


Fig. 10

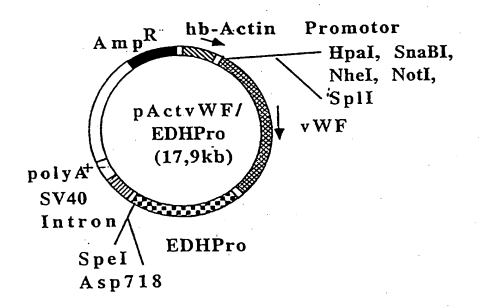
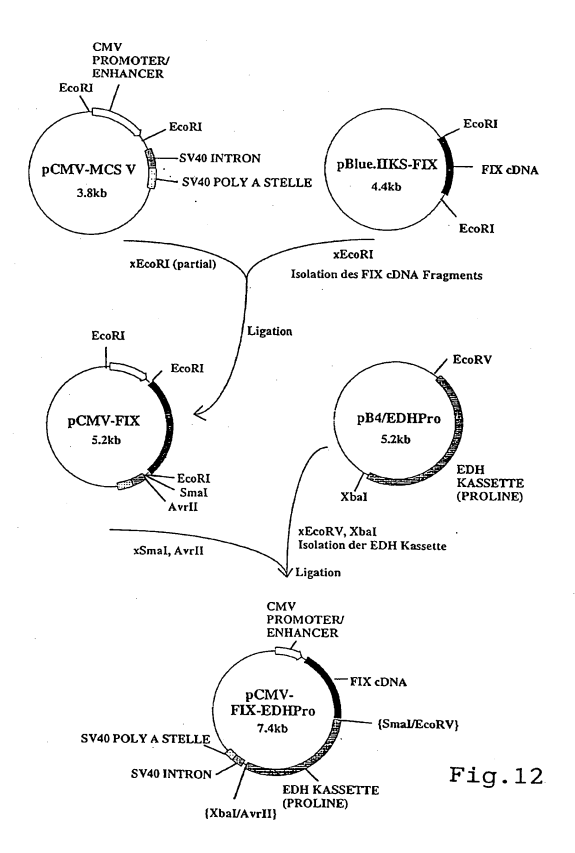
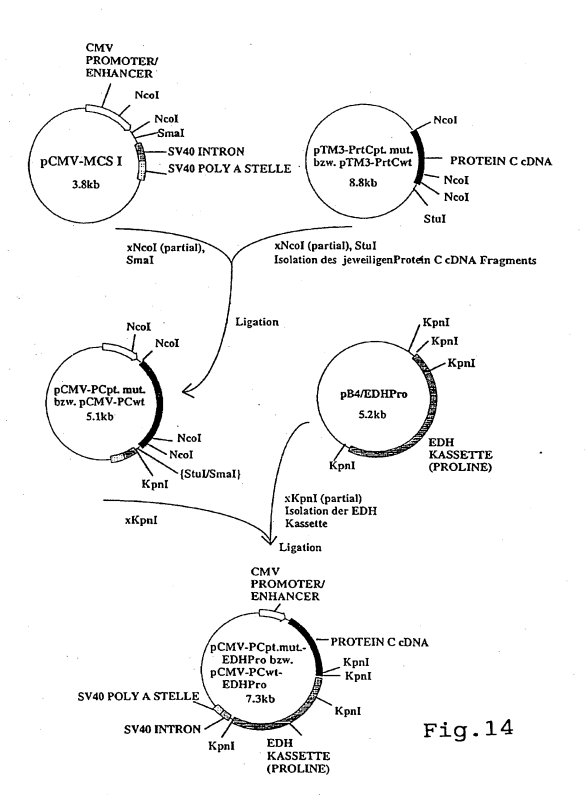


Fig.11



Grössen Marker	Plasma FIX (Stago)	293-FIX (291-14)	293 Negativ Kontrolle	SkHep1 FIX (EP9)	SkHep1 Negativ Kontrolle	CHO FIX (F48)	CHO Negativ Kontrolle
200Kd -		•					
97Kd -		المعاد الأحالة					.
69Kd -	Dec. 1						
46Kd -		•					

Fig. 13



	SkHep1 Negativ Kontrolle (563-00)	SkHep1 PC wt (563-15)	SkHep1 PC wt (563-8)	Grössen Marker	Plasma PC (Stago; 25ng)	293 PC pt. mut. (540-18)	293 PC pt. mut. (540-20)	293 Negativ Kontrolle (540-00)	293 PC wt (568-12)	293 PC wt (568-3)	
•		-		r-45		• .					- 200Kd
					٠						- 97Kd
Single Chain -			-	1		•		•		in shi	- 69Kd
Heavy Chain -		~ -	,					•	- ·	-	- 46Kd
Heavy Chain -	· ·		,			•				•	2017.1
Light Chain -											- 30Kd
Light Chall -											

Fig. 15

SEQUENZPROTOKOLL .

(1) ALLGEMEINE ANGABEN:

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Sabine Herlitschka
 - (B) STRASSE: Budinskygasse 7/15
 - (C) ORT: Wien
 - (D) BUNDESLAND: Austria
 - (E) LAND: Austria
 - (F) POSTLEITZAHL: 1190
 - (A) NAME: Uwe Schlokat
 - (B) STRASSE: Hauptstrasse 51
 - (C) ORT: Orth/Donau
 - (D) BUNDESLAND: Austria
 - (E) LAND: Austria
 - (F) POSTLEITZAHL: 2304
 - (A) NAME: Falko Guenther Falkner
 - (B) STRASSE: Neusiedlzeile 76A
 - (C) ORT: Orth/Donau
 - (D) BUNDESLAND: Austria
 - (E) LAND: Austria
 - (F) POSTLEITZAHL: 2304
 - (A) NAME: Friedrich Dorner
 - (B) STRASSE: Peterlinigasse 17

 - (C) ORT: Wien
 - (D) BUNDESLAND: Austria
 - (E) LAND: Austria
 - (F) POSTLEITZAHL: 1238
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Selektion und Expression von Fremdproteinen mittels eines Selektions-Amplifikations-System
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 28
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 15 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

CCACCCCGC CTCCA

15

121	ANGABEN	7.11	SEO	מד	NO:	2

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 15 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "synthetic"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

GGAGGCGGGG GTGGA

15

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 524 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:
- Met Val Arg Pro Leu Asn Cys Ile Val Ala Val Ser Gln Asn Met Gly
 1 5 10 15
- Ile Gly Lys Asn Gly Asp Leu Pro Trp Pro Pro Leu Arg Asn Glu Phe 20 25 30
- Lys Tyr Phe Gln Arg Met Thr Thr Thr Ser Ser Val Glu Gly Lys Gln 35 40 45
- Asn Leu Val Ile Met Gly Arg Lys Thr Trp Phe Ser Ile Pro Glu Lys 50 55 60
- Asn Arg Pro Leu Lys Asp Arg Ile Asn Ile Val Leu Ser Arg Glu Leu 65 70 75 80
- Lys Glu Pro Pro Arg Gly Ala His Phe Leu Ala Lys Ser Leu Asp Asp 85 90 95
- Ala Leu Arg Leu Ile Glu Gln Pro Glu Leu Ala Ser Lys Val Asp Met 100 105 110
- Val Trp Ile Val Gly Gly Ser Ser Val Tyr Gln Glu Ala Met Asn Gln 115 120 125
- Pro Gly His Leu Arg Leu Phe Val Thr Arg Ile Met Gln Glu Phe Glu
- Ser Asp Thr Phe Phe Pro Glu Ile Asp Leu Gly Lys Tyr Lys Leu Leu 145 150 155 160
- Pro Glu Tyr Pro Gly Val Leu Ser Glu Val Gln Glu Glu Lys Gly Ile 165 170 175
- Lys Tyr Lys Phe Glu Val Tyr Glu Lys Lys Pro Glu Leu Thr Ala Thr 180 185 190

Fig. 16-B

Ser	Val	Glu 195	Lys	Phe	Leu	Ile	Glu 200	Lys	Phe	Asp	Ser	Val 205	Ser	Asp	Leu
Met	Gln 210	Leu	Ser	Glu	Gly	Glu 215	Glu	Ser	Arg	Ala	Phe 220	Ser	Phe	Asp	Val
Gly 225	Gly	Arg	Gly	Tyr	Val 230	Leu	Arg.	Val	Asn	Ser 235	Cys	Ala	Asp	Gly	Phe 240
Tyr	Lys	Asp	Arg	Tyr 245	Val	Tyr	Arg	His	Phe 250	Ala	Ser	Ala	Ala	Leu 255	Pro
Ile	Pro	Glu	Val 260	Leu	Asp	Ile	Gly	Glu 265	Phe	Ser	Glu	Ser	Leu 270	Thr	Tyr
Суѕ	Ile	Ser 275	Arg	Arg	Ala	Gln	Gly 280	Val	Thr	Leu	Gln	Asp 285	Leu	Pro	Glu
Thr	Glu 290	Leu	Pro	Ala	Val	Leu 295	Gln	Pro	Val	Ala	Glu 300	Ala	Met	Asp	Ala
Ile 305	Ala	Ala	Ala	Asp	Leu 310	Ser	Gln	Thr	Ser	Gly 315	Phe	Gly	Pro	Phe	Gly 320
Pro	Gln	Gly	Ile	Gly 325	Gln	Tyr	Thr	Thr	Trp 330	Arg	Asp	Phe	Ile	Cys 335	Ala
Ile	Ala	Asp	Pro 340	His	Val	Tyr	His	Trp 345	Gln	Thr	Val	Met	Asp 350	Asp	Thr
Val	Ser	Ala 355	Ser	Val	Ala	Gln	Ala 360	Leu	Asp	Glu	Leu	Met 365	Leu	Trp	Ala
Glu	Asp 370	Cys	Pro	Glu	Val	Arg 375	His	Leu	Val	His	Ala 380	Asp	Phe	Gly	Ser
Asn 385	Asn	Val	Leu	Thr	Asp 390	Asn	Gly	Arg	Ile	Thr 395	Ala	Val	Ile	Asp	Trp 400
Ser	Glu	Ala	Met	Phe 405	Gly	Asp	Ser	Gln	Tyr 410	Glu	Val	Ala	Asn	Ile 415	Phe
Phe	Trp	Arg	Pro 420	Trp	Leu	Ala	Суз	Met 425	Glu	Gln	Gln	Thr	Arg 430	Tyr	Phe
Glu	Arg	Arg 435	His	Pro	Glu	Leu	Ala 440	Gly	Ser	Pro	Arg	Leu 445	Arg	Ala	Tyr
Met	Leu 450		Ile	Gly	Leu	Asp 455	Gln	Leu	Туг	Gln	Ser 460		Val	Asp	Gly
Asn 465	Phe	Asp	Asp	Ala	Ala 470		Ala	Gln	Gly	Arg 475		Asp	Ala	Ile	Val 480
Arg	Ser	Gly	Ala	Gly 485		Val	Gly	Arg	Thr 490		Ile	Ala	Arg	Arg 495	Ser
Ala	Ala	Val	Trp 500		Asp	Gly	Cys	Val 505		Val	Leu	Ala	Asp 510		Gly
Asn	Arg	Arg 515		Ser	Thr	Arg	Pro 520		Ala	Lys	Glu	ı			

Fig. 16-C

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 539 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: Peptide
 - (B) LAGE:192..196
 - (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= ""Glycin Spacer""
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:
 - Met Val Arg Pro Leu Asn Cys Ile Val Ala Val Ser Gln Asn Met Gly
 1 10 15
 - Ile Gly Lys Asn Gly Asp Leu Pro Trp Pro Pro Leu Arg Asn Glu Phe 20 25 30
 - Lys Tyr Phe Gln Arg Met Thr Thr Thr Ser Ser Val Glu Gly Lys Gln 35 40 45
 - Asn Leu Val Ile Met Gly Arg Lys Thr Trp Phe Ser Ile Pro Glu Lys
 50 55 60
 - Asn Arg Pro Leu Lys Asp Arg Ile Asn Ile Val Leu Ser Arg Glu Leu 65 70 75 80
 - Lys Glu Pro Pro Arg Gly Ala His Phe Leu Ala Lys Ser Leu Asp Asp 85 90 95
 - Ala Leu Arg Leu Ile Glu Gln Pro Glu Leu Ala Ser Lys Val Asp Met 100 105 110
 - Val Trp Ile Val Gly Gly Ser Ser Val Tyr Gln Glu Ala Met Asn Gln 115 120 125
 - Pro Gly His Leu Arg Leu Phe Val Thr Arg Ile Met Gln Glu Phe Glu 130 135 140
 - Ser Asp Thr Phe Phe Pro Glu Ile Asp Leu Gly Lys Tyr Lys Leu Leu 145 150 155 160
 - Pro Glu Tyr Pro Gly Val Leu Ser Glu Val Gln Glu Glu Lys Gly Ile 165 ' 170 175
 - Lys Tyr Lys Phe Glu Val Tyr Glu Lys Lys Gly Arg Leu Arg Thr Gly 180 185 190
 - Gly Gly Gly Asn Arg Arg Ile Pro Pro Glu Leu Thr Ala Thr Ser 195 200 205
 - Val Glu Lys Phe Leu Ile Glu Lys Phe Asp Ser Val Ser Asp Leu Met 210 215 220
 - Gln Leu Ser Glu Gly Glu Glu Ser Arg Ala Phe Ser Phe Asp Val Gly 225 230 235 240
 - Gly Arg Gly Tyr Val Leu Arg Val Asn Ser Cys Ala Asp Gly Phe Tyr 245 250 255

Fig. 16-D

Lys Asp Arg Tyr Val Tyr Arg His Phe Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ile Pro Glu Val Leu Asp Ile Gly Glu Phe Ser Glu Ser Leu Thr Tyr Cys 280 Ile Ser Arg Arg Ala Gln Gly Val Thr Leu Gln Asp Leu Pro Glu Thr Glu Leu Pro Ala Val Leu Gln Pro Val Ala Glu Ala Met Asp Ala Ile Ala Ala Ala Asp Leu Ser Gln Thr Ser Gly Phe Gly Pro Phe Gly Pro Gln Gly Ile Gly Gln Tyr Thr Thr Trp Arg Asp Phe Ile Cys Ala Ile 345 Ala Asp Pro His Val Tyr His Trp Gln Thr Val Met Asp Asp Thr Val 360 Ser Ala Ser Val Ala Gln Ala Leu Asp Glu Leu Met Leu Trp Ala Glu Asp Cys Pro Glu Val Arg His Leu Val His Ala Asp Phe Gly Ser Asn Asn Val Leu Thr Asp Asn Gly Arg Ile Thr Ala Val Ile Asp Trp Ser 405 Glu Ala Met Phe Gly Asp Ser Gln Tyr Glu Val Ala Asn Ile Phe Phe 425 Trp Arg Pro Trp Leu Ala Cys Met Glu Gln Gln Thr Arg Tyr Phe Glu Arg Arg His Pro Glu Leu Ala Gly Ser Pro Arg Leu Arg Ala Tyr Met Leu Arg Ile Gly Leu Asp Gln Leu Tyr Gln Ser Leu Val Asp Gly Asn Phe Asp Asp Ala Ala Trp Ala Gln Gly Arg Cys Asp Ala Ile Val Arg Ser Gly Ala Gly Thr Val Gly Arg Thr Gln Ile Ala Arg Arg Ser Ala

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (A) LÄNGE: 539 Aminosäuren
- (B) ART: Aminosäure
- (C) STRANGFORM: Einzelstrang

Arg Arg Pro Ser Thr Arg Pro Arg Ala Lys Glu

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

Fig. 16-E

Ala Val Trp Thr Asp Gly Cys Val Glu Val Leu Ala Asp Ser Gly Asn 515 520 525

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: Peptide
- (B) LAGE: 190..194
- (D) SONSTIGE ANGABEN:/note= ""Prolin Spacer""

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

Met Val Arg Pro Leu Asn Cys Ile Val Ala Val Ser Gln Asn Met Gly
1 10 15

Ile Gly Lys Asn Gly Asp Leu Pro Trp Pro Pro Leu Arg Asn Glu Phe
20 25 30

Lys Tyr Phe Gln Arg Met Thr Thr Thr Ser Ser Val Glu Gly Lys Gln
35 40 45

Asn Leu Val Ile Met Gly Arg Lys Thr Trp Phe Ser Ile Pro Glu Lys 50 55 60

Asn Arg Pro Leu Lys Asp Arg Ile Asn Ile Val Leu Ser Arg Glu Leu

Lys Glu Pro Pro Arg Gly Ala His Phe Leu Ala Lys Ser Leu Asp Asp 85 90 95

Ala Leu Arg Leu Ile Glu Gln Pro Glu Leu Ala Ser Lys Val Asp Met
100 105 110

Val Trp Ile Val Gly Gly Ser Ser Val Tyr Gln Glu Ala Met Asn Gln 115 120 125

Pro Gly His Leu Arg Leu Phe Val Thr Arg Ile Met Gln Glu Phe Glu 130 135 140

Ser Asp Thr Phe Phe Pro Glu Ile Asp Leu Gly Lys Tyr Lys Leu Leu 145 150 160

Pro Glu Tyr Pro Gly Val Leu Ser Glu Val Gln Glu Glu Lys Gly Ile 165 170 175

Lys Tyr Lys Phe Glu Val Tyr Glu Lys Lys Gly Arg Phe Pro Pro Pro 180 185 190

Pro Pro Val Arg Asn Arg Arg Ile Pro Pro Glu Leu Thr Ala Thr Ser 195 200 205

Val Glu Lys Phe Leu Ile Glu Lys Phe Asp Ser Val Ser Asp Leu Met 210 215 220

Gln Leu Ser Glu Gly Glu Glu Ser Arg Ala Phe Ser Phe Asp Val Gly 225 230 235 240

Gly Arg Gly Tyr Val Leu Arg Val Asn Ser Cys Ala Asp Gly Phe Tyr

Lys Asp Arg Tyr Val Tyr Arg His Phe Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ile 260 265 270

Pro Glu Val Leu Asp Ile Gly Glu Phe Ser Glu Ser Leu Thr Tyr Cys 275 280 285

Ile Ser Arg Arg Ala Gln Gly Val Thr Leu Gln Asp Leu Pro Glu Thr 290 295 300

Glu Leu Pro Ala Val Leu Gln Pro Val Ala Glu Ala Met Asp Ala Ile 305 310 320

Fig. 16-F

Ala	Ala	Ala	Asp	Leu 325	Ser	Gln	Thr	Ser	Gly 330	Phe	Gly	Pro	Phe	Gly 335	Pro
Gln	Gly	Ile	Gly 340	Gln	Tyr	Thr	Thr	Trp 345	Arg	Asp	Phe	Ile	Cys 350	Ala	Ile
Ala	Asp	Pro 355	His	Val	Tyr	His	Trp 360	Ģln	Thr	Val	Met	Asp 365	Asp	Thr	Val
Ser	Ala 370	Ser	Val	Ala	Gln	Ala 375	Leu	Asp	Glu	Leu	Met 380	Leu	Trp	Ala	Glu
Asp 385	Cys	Pro	Glu	Val	Arg 390	His	Leu	Val	His	Ala 395	Asp	Phe	Gly	Ser	Asn 400
Asn	Val	Leu	Thr	Asp 405	Asn	Gly	Arg	Ile	Thr 410	Ala	Val	Ile	Asp	Trp 415	Ser
Glu	Ala	Met	Phe 420	Gly	Asp	Ser	Gln	Tyr 425	Glu	Val	Ala	Asn	Ile 430	Phe	Phe
Trp	Arg	Pro 435	Trp	Leu	Ala	Cys	Met 440	Glu	Gln	Gln	Thr	Arg 445	Tyr	Phe	Glu
Arg	Arg 450	His	Pro	Glu	Leu	Ala 455	Gly	Ser	Pro	Arg	Leu 460	Arg	Ala	Tyr	Met
Leu 465	Arg	Ile	Gly	Leu	Asp 470	Gln	Leu	Туг	Gln	Ser 475	Leu	Val	Asp	Gly	Asn 480
Phe	Asp	Asp	Ala	Ala 485	Trp	Ala	Gln	Gly	Arg 490	Cys	Asp	Ala	Ile	Val 495	Arg
Ser	Gly	Ala	Gly 500	Thr	Val	Gly	Arg	Thr 505	Gln	Ile	Ala	Arg	Arg 510	Ser	Ala
Ala	Val	Trp 515	Thr	Asp	Gly	Суѕ	Val 520	Glu	Val	Leu	Ala	Asp 525	Ser	Gly	Asn
Arg	Arg 530	Pro	Ser	Thr	Arg	Pro 535		Ala	Lys	Glu					

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 2079 Basenpaare

 - (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

ACCATATTGC	CGTCTTTTGG	CAATGTGAGG	GCCCGGAAAC	CTGGCCCTGT	CTTCTTGACG	60
AGCATTCCTA	GGGGTCTTTC	CCCTCTCGCC	AAAGGAATGC	AAGGTCTGTT	GAATGTCGTG	120
AAGGAAGCAG	TTCCTCTGGA	AGCTTCTTGA	AGACAAACAA	CGTCTGTAGC	GACCCTTTGC	180
AGGCAGCGGA	ACCCCCACC	TGGCGACAGG	TGCCTCTGCG	GCCAAAAGCC	ACGTGTATAA	240
GATACACCTG	CAAAGGCGGC	ACAACCCCAG	TGCCACGTTG	TGAGTTGGAT	AGTTGTGGAA	300

Fig. 16-G

FP 0 711 825 A1

AGAGTCAAAT	GGCTCTCCTC	AAGCGTATTC	AACAAGGGGC	TGAAGGATGC	CCAGAAGGTA	360
CCCCATTGTA	TGGGATCTGA	TCTGGGGCCT	CGGTGCACAT	GCTTTACATG	TGTTTAGTCG	420
AGGTTAAAAA	ACGTCTAGGC	CCCCGAACC	ACGGGGACGT	GGTTTTCCTT	TGAAAAACAC	480
GATAATACCA	TGGTTCGACC	ATTGAACTGC	ATCGTCGCCG	TGTCCCAAAA	TATGGGGATT	540
GGCAAGAACG	GAGACCTACC	CTGGCCTCCG	CTCAGGAACG	AGTTCAAGTA	CTTCCAAAGA	600
ATGACCACAA	CCTCTTCAGT	GGAAGGTAAA	CAGAATCTGG	TGATTATGGG	TAGGAAAACC	660
TGGTTCTCCA	TTCCTGAGAA	GAATCGACCT	TTAAAGGACA	GAATTAATAT	AGTTCTCAGT	720
AGAGAACTCA	AAGAACCACC	ACGAGGAGCT	CATTTTCTTG	CCAAAAGTTT	GGATGATGCC	780
TTAAGACTTA	TTGAACAACC	GGAATTGGCA	AGTAAAGTAG	ACATGGTTTG	GATAGTCGGA	840
GGCAGTTCTG	TTTACCAGGA	AGCCATGAAT	CAACCAGGCC	ATCTCAGACT	CTTTGTGACA	900
AGGATCATGC	AGGAATTTGA	AAGTGACACG	TTTTTCCCAG	AAATTGATTT	GGGGAAATAT	960
AAACTTCTCC	CAGAATACCC	AGGCGTCCTC	TCTGAGGTCC	AGGAGGAAAA	AGGCATCAAG	1020
TATAAGTTTG	AAGTCTACGA	GAAGAAAGGT	CGACGGATCC	CGCCTGAACT	CACCGCGACG	1080
TCTGTCGAGA	AGTTTCTGAT	CGAAAAGTTC	GACAGCGTCT	CCGACCTGAT	GCAGCTCTCG	1140
GAGGGCGAAG	AATCTCGTGC	TTTCAGCTTC	GATGTAGGAG	GGCGTGGATA	TGTCCTGCGG	1200
GTAAATAGCT	GCGCCGATGG	TTTCTACAAA	GATCGTTATG	TTTATCGGCA	CTTTGCATCG	1260
GCCGCGCTCC	CGATTCCGGA	AGTGCTTGAC	ATTGGGGAAT	TCAGCGAGAG	CCTGACCTAT	1320
TGCATCTCCC	GCCGTGCACA	GGGTGTCACG	TTGCAAGACC	TGCCTGAAAC	CGAACTGCCC	1380
GCTGTTCTGC	AGCCGGTCGC	GGAGGCCATG	GATGCGATCG	CTGCGGCCGA	TCTTAGCCAG	1440
ACGAGCGGGT	TCGGCCCATT	CGGACCGCAA	GGAATCGGTC	AATACACTAC	ATGGCGTGAT	1500
TTCATATGCG	CGATTGCTGA	TCCCCATGTG	TATCACTGGC	AAACTGTGAT	GGACGACACC	1560
GTCAGTGCGT	CCGTCGCGCA	GGCTCTCGAT	GAGCTGATGC	TTTGGGCCGA	GGACTGCCCC	1620
GAAGTCCGGC	ACCTCGTGCA	CGCGGATTTC	GGCTCCAACA	ATGTCCTGAC	GGACAATGGC	1680
CGCATAACAG	CGGTCATTGA	CTGGAGCGAG	GCGATGTTCG	GGGATTCCCA	ATACGAGGTC	1740
GCCAACATCT	TCTTCTGGAG	GCCGTGGTTG	GCTTGTATGG	AGCAGCAGAC	GCGCTACTTC	1800
GAGCGGAGGC	ATCCGGAGCT	TGCAGGATCG	CCGCGGCTCC	GGGCGTATAT	GCTCCGCATT	1860
GGTCTTGACC	AACTCTATCA	GAGCTTGGTT	GACGGCAATT	TCGATGATGC	AGCTTGGGCG	1920
CAGGGTCGAT	GCGACGCAAT	CGTCCGATCC	GGAGCCGGGA	CTGTCGGGCG	TACACAAATC	1980
GCCCGCAGAA	GCGCGGCCGT	CTGGACCGAT	GGCTGTGTAG	AAGTACTCGC	CGATAGTGGA	2040
AACCGACGCC	CCAGCACTCG	TCCGAGGGCA	AAGGAATAG			2079

Fig. 16-H

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(A) LÄNGE: 2109 Basenpaare

(B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

(,					
ACCATATTGC CGTCTTTT	GG CAATGTGAGG	GCCCGGAAAC	CTGGCCCTGT	CTTCTTGACG	60
AGCATTCCTA GGGGTCTT	TC CCCTCTCGCC	AAAGGAATGC	AAGGTCTGTT	GAATGTCGTG	120
AAGGAAGCAG TTCCTCTG	GA AGCTTCTTGA	AGACAAACAA	CGTCTGTAGC	GACCCTTTGC	180
AGGCAGCGGA ACCCCCCA	CC TGGCGACAGG	TGCCTCTGCG	GCCAAAAGCC	ACGTGTATAA	240
GATACACCTG CAAAGGCG	GC ACAACCCCAG	TGCCACGTTG	TGAGTTGGAT	AGTTGTGGAA	300
AGAGTCAAAT GGCTCTCC	TC AAGCGTATTC	AACAAGGGGC	TGAAGGATGC	CCAGAAGGTA	360
CCCCATTGTA TGGGATCT	GA TCTGGGGCCT	CGGTGCACAT	GCTTTACATG	TGTTTAGTCG	420
AGGTTAAAAA ACGTCTAG	GC CCCCGAACC	ACGGGGACGT	GGTTTTCCTT	TGAAAAACAC	480
GATAATACCA TGGTTCGA	CC ATTGAACTGC	ATCGTCGCCG	TGTCCCAAAA	TATGGGGATT	540
GGCAAGAACG GAGACCTA	CC CTGGCCTCCG	CTCAGGAACG	AGTTCAAGTA	CTTCCAAAGA	600
ATGACCACAA CCTCTTCA	GT GGAAGGTAAA	CAGAATCTGG	TGATTATGGG	TAGGAAAACC	660
TGGTTCTCCA TTCCTGAG	AA GAATCGACCT	TTAAAGGACA	GAATTAATAT	AGTTCTCAGT	720
AGAGAACTCA AAGAACCA	CC ACGAGGAGCT	CATTTTCTTG	CCAAAAGTTT	GGATGATGCC	780
TTAAGACTTA TTGAACAA	CC GGAATTGGCA	AGTAAAGTAG	ACATGGTTTG	GATAGTCGGA	840
GGCAGTTCTG TTTACCAG	GA AGCCATGAAT	CAACCAGGCC	ATCTCAGACT	CTTTGTGACA	900
AGGATCATGC AGGAATTT	GA AAGTGACACG	TTTTTCCCAG	AAATTGATTT	GGGGAAATAT	960
AAACTTCTCC CAGAATAC	CC AGGCGTCCTC	TCTGAGGTCC	AGGAGGAAAA	AGGCATCAAG	1020
TATAAGTTTG AAGTCTAC	ga gaagaaaggt	CGATTACGTA	CTGGAGGCGG	GGGTGGAAAT	1080
CGACGGATCC CGCCTGAA	CT CACCGCGACG	TCTGTCGAGA	AGTTTCTGAT	CGAAAAGTTC	1140
GACAGCGTCT CCGACCTG	AT GCAGCTCTCG	GAGGGCGAAG	AATCTCGTGC	TTTCAGCTTC	1200
GATGTAGGAG GGCGTGGA	TA TGTCCTGCGG	GTAAATAGCT	GCGCCGATGG	TTTCTACAAA	1260
GATCGTTATG TTTATCGG	CA CTTTGCATCG	GCCGCGCTCC	CGATTCCGGA	AGTGCTTGAC	1320
ATTGGGGAAT TCAGCGAG	AG CCTGACCTAT	TGCATCTCCC	GCCGTGCACA	GGGTGTCACG	1380
TTGCAAGACC TGCCTGAA	AC CGAACTGCCC	GCTGTTCTGC	AGCCGGTCGC	GGAGGCCATG	1440
GATGCGATCG CTGCGGCC	GA TCTTAGCCAG	ACGAGCGGGT	TCGGCCCATT	CGGACCGCAA	1500
GGAATCGGTC AATACACT	AC ATGGCGTGAT	TTCATATGCG	CGATTGCTGA	TCCCCATGTG	1560
TATCACTGGC AAACTGTG	AT GGACGACAC	GTCAGTGCGT	CCGTCGCGCA	GGCTCTCGAT	1620

Fig. 16-I

GAGCTGATGC TTTGGGCCGA GGACTGCCCC GAAGTCCGGC ACCTCGTGCA CGCGGATTTC 1680 GGCTCCAACA ATGTCCTGAC GGACAATGGC CGCATAACAG CGGTCATTGA CTGGAGCGAG 1740 GCGATGTTCG GGGATTCCCA ATACGAGGTC GCCAACATCT TCTTCTGGAG GCCGTGGTTG 1800 GCTTGTATGG AGCAGCAGAC GCGCTACTTC GAGCGGAGGC ATCCGGAGCT TGCAGGATCG 1860 CCGCGGCTCC GGGCGTATAT GCTCCGCATT GGTCTTGACC AACTCTATCA GAGCTTGGTT 1920 GACGGCAATT TCGATGATGC AGCTTGGGCG CAGGGTCGAT GCGACGCAAT CGTCCGATCC 1980 GGAGCCGGGA CTGTCGGGCG TACACAAATC GCCCGCAGAA GCGCGGCCGT CTGGACCGAT 2040 GGCTGTGTAG AAGTACTCGC CGATAGTGGA AACCGACGCC CCAGCACTCG TCCGAGGGCA 2100 AAGGAATAG 2109

(2) ANGABEN ZU SEO ID NO: 8:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 2109 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

ACCATATIGC CGTCTTTTGG CAATGTGAGG GCCCGGAAAC CTGGCCCTGT CTTCTTGACG 60 AGCATTCCTA GGGGTCTTTC CCCTCTCGCC AAAGGAATGC AAGGTCTGTT GAATGTCGTG 120 AAGGAAGCAG TTCCTCTGGA AGCTTCTTGA AGACAAACAA CGTCTGTAGC GACCCTTTGC 180 AGGCAGCGGA ACCCCCCACC TGGCGACAGG TGCCTCTGCG GCCAAAAGCC ACGTGTATAA 240 GATACACCTG CAAAGGCGGC ACAACCCCAG TGCCACGTTG TGAGTTGGAT AGTTGTGGAA 300 AGAGTCAAAT GGCTCTCCTC AAGCGTATTC AACAAGGGGC TGAAGGATGC CCAGAAGGTA 360 CCCCATTGTA TGGGATCTGA TCTGGGGCCT CGGTGCACAT GCTTTACATG TGTTTAGTCG 420 AGGTTAAAAA ACGTCTAGGC CCCCCGAACC ACGGGGACGT GGTTTTCCTT TGAAAAACAC 480 GATAATACCA TGGTTCGACC ATTGAACTGC ATCGTCGCCG TGTCCCAAAA TATGGGGATT 540 GGCAAGAACG GAGACCTACC CTGGCCTCCG CTCAGGAACG AGTTCAAGTA CTTCCAAAGA 600 ATGACCACAA CCTCTTCAGT GGAAGGTAAA CAGAATCTGG TGATTATGGG TAGGAAAACC 660 TGGTTCTCCA TTCCTGAGAA GAATCGACCT TTAAAGGACA GAATTAATAT AGTTCTCAGT 720 AGAGAACTCA AAGAACCACC ACGAGGAGCT CATTTTCTTG CCAAAAGTTT GGATGATGCC 780 TTAAGACTTA TTGAACAACC GGAATTGGCA AGTAAAGTAG ACATGGTTTG GATAGTCGGA 840 GGCAGTTCTG TTTACCAGGA AGCCATGAAT CAACCAGGCC ATCTCAGACT CTTTGTGACA 900 AGGATCATGC AGGAATTTGA AAGTGACACG TTTTTCCCAG AAATTGATTT GGGGAAATAT 960 AAACTTCTCC CAGAATACCC AGGCGTCCTC TCTGAGGTCC AGGAGGAAAA AGGCATCAAG 1020

TATAAGTTTG	AAGTCTACGA	GAAGAAAGGT	CGATTTCCAC	CCCCGCCTCC	AGTACGTAAT	1080
CGACGGATCC	CGCCTGAACT	CACCGCGACG	TCTGTCGAGA	AGTTTCTGAT	CGAAAAGTTC	1140
GACAGCGTCT	CCGACCTGAT	GCAGCTCTCG	GAGGGCGAAG	AATCTCGTGC	TTTCAGCTTC	1200
GATGTAGGAG	GGCGTGGATA	TGTCCTGCGG	GTAAATAGCT	GCGCCGATGG	TTTCTACAAA	1260
GATCGTTATG	TTTATCGGCA	CTTTGCATCG	GCCGCGCTCC	CGATTCCGGA	AGTGCTTGAC	1320
attggggaat	TCAGCGAGAG	CCTGACCTAT	TGCATCTCCC	GCCGTGCACA	GGGTGTCACG	1380
TTGCAAGACC	TGCCTGAAAC	CGAACTGCCC	GCTGTTCTGC	AGCCGGTCGC	GGAGGCCATG	1440
GATGCGATCG	CTGCGGCCGA	TCTTAGCCAG	ACGAGCGGGT	TCGGCCCATT	CGGACCGCAA	1500
GGAATCGGTC	AATACACTAC	ATGGCGTGAT	TTCATATGCG	CGATTGCTGA	TCCCCATGTG	1560
TATCACTGGC	AAACTGTGAT	GGACGACACC	GTCAGTGCGT	CCGTCGCGCA	GGCTCTCGAT	1620
GAGCTGATGC	TTTGGGCCGA	GGACTGCCCC	GAAGTCCGGC	ACCTCGTGCA	CGCGGATTTC	1680
GGCTCCAACA	ATGTCCTGAC	GGACAATGGC	CGCATAACAG	CGGTCATTGA	CTGGAGCGAG	1740
GCGATGTTCG	GGGATTCCCA	ATACGAGGTC	GCCAACATCT	TCTTCTGGAG	GCCGTGGTTG	1800
GCTTGTATGG	AGCAGCAGAC	GCGCTACTTC	GAGCGGAGGC	ATCCGGAGCT	TGCAGGATCG	1860
CCCCCCCTCC	GGGCGTATAT	GCTCCGCATT	GGTCTTGACC	AACTCTATCA	GAGCTTGGTT	1920
GACGGCAATT	TCGATGATGC	AGCTTGGGCG	CAGGGTCGAT	GCGACGCAAT	CGTCCGATCC	1980
GGAGCCGGGA	CTGTCGGGCG	TACACAAATC	GCCCGCAGAA	GCGCGGCCGT	CTGGACCGAT	2040
GGCTGTGTAG	AAGTACTCGC	CGATAGTGGA	AACCGACGCC	CCAGCACTCG	TCCGAGGGCA	2100
AAGGAATAG						2109

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 81 Basenpaare

 - (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

TCGACCATGG	ACAAGCTTAT	CGATCCCGGG	AATTCGGTAC	CGTCGACCTG	CAGGTGCACG	60
GGCCCAGATC	TGACTGACTG	A				81

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 (A) LÄNGE: 81 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 (D) TOPOLOGIE: linear

Fig. 16-K

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:	
TCGATCAGTC AGTCAGATCT GGGCCCGTGC ACCTGCAGGT CGACGGTACC GAATTCCCGG	60
GATCGATAAG CTTGTCCATG G	81
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 79 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
GGCCTAGGGC, CCTAGGCCTA CTAGTACTAA GCTTCTGCAG GTCGACTCTA GAGGACCCCG	60
GGGAATTCAA TCGATGGCC	79
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 32 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	•
ACCCCCGGGG GTACCATATT GCCGTCTTTT GG	32
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 29 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:	
GGAATTCCCA TGGTATTATC GTGTTTTTC	29

Fig. 16-L

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 33 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
GGAAGCTTGG CCATGGTTCG ACCATTGAAC TGC	33
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 38 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	
GGTCAAGCTT TTCTTCTCGT AGACTTCAAA CTTATACT	38
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 30 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:	
TCGATTACGT ACTGGAGGCG GGGGTGGAAA	30
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 30 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:	
TCGATTTCCA CCCCCGCCTC CAGTACGTAA	30
Fig. 16-M	

(2)	MCAREN 20 SEQ ID NO: 18:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 43 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:	
GTC	TTACG TACTGGAGGC GGGGGTGGAA ATCGACGGAT CCC	43
(2)	INGABEN ZU SEQ ID NO: 19:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 43 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:	•
GTC	ATTTCC ACCCCGCCT CCAGTACGTA ATCGACGGAT CCC	43
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 20:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 37 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:	
GGA	ATATGG CTTCTACACA CATGTGTTCC GCCTGAA	. 37
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 37 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:	
TCC	TTCTTG CCAATCCCCA TATTTTGGGA CACGGCG	37
	Fig. 16-N	

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:	·
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 81 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:	
TCGATGTTAA CTACGTAGCT AGCGCGGCCG CCGTACGTCG CGAGTCGACA ATATTGATAT	60
CGGTACCGGT ACCACTAGTG T	81
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 79 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:	
CGACACTAGT GGTACCGGTA CCGATATCAA TATTGTCGAC TCGCGACGTA CGGCGGCCGC	60
GCTAGCTACG TAGTTAACA	79
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 24:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 79 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:	
TCGAATCGAT TGAATTCCCC GGGGTCCTCT AGAGTCGACC TGCAGAAGCT TAGTACTAGT	60
AGGCCTAGGG CCCTATCGA	79
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 25:	,
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 30 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
Fig. 16-0	

.

FP 0 711 835 Δ1

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:	
TGTGAGCTGC CCCATGGTGG AGGCACTGGC	30
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 26:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 57 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:	
GTGGAAGGAG GCGACCATGG GCCCCCACT GTCGCCCTCG CAGGCATCCT GCCGGTC	57
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 27:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 24 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	,
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:	
GCAGTCGCAG CTGAAGCTGC CGAT	24
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 28:	
 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 80 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear 	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:	
TCGACCATGG AAGCTTATCG ATCCCGGGAA TTCGGTACCG TCGACCTTGC AGGTGCACGG	60
GCCCAGATCT GACTGATCGA	80

Fig. 16-P

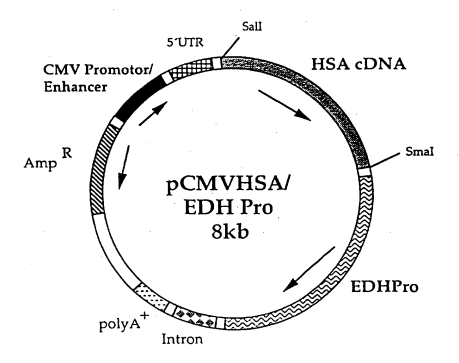


Fig. 17

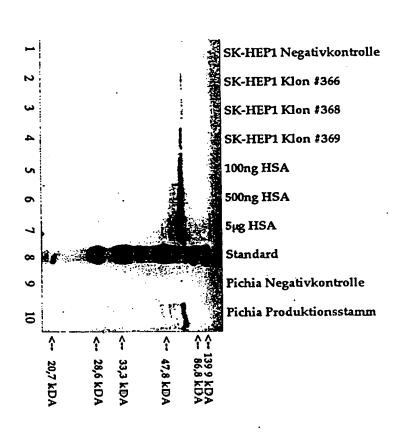


Fig. 18



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldun EP 95 89 0202

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	*	GENETICS INC) 7 - Seite 15, Zeile 22 - Seite 17, Zeile 18;	1	C12N15/62 C12N15/65 C12N15/67 C12N15/85 C12N5/10 C12N9/64
X	EP-A-0 294 910 (GIS 14.Dezember 1988 * das ganze Dokumen	•	45,49,53	C12N9/74 C07K14/765 C07K14/755 A61K38/37
D,X	J. BIOL. CHEM., Bd. 263, Nr. 13, 5. BIOCHEM. MOL.BIOL., Seiten 6352-6362, R.J. KAUFMAN ET AL. processing, and sec human factor VIII e cells' * das ganze Dokumen	INC.,BALTIMORE,US, 'Synthesis, retion of recombinant xpressed in mammalian	45,48	A61K38/43
D,A	WO-A-94 24870 (BIOT 10.November 1994 * das ganze Dokumen		1-54	SACHGEBIETE (Int.Cl.6) C12N C07K
A	WO-A-94 05785 (BEIE FORSCHUNG GMBH (DE) 17.März 1994 * das ganze Dokumen	RSDORF AG ;BIOTECHNOLO ; DIRKS WILHELM (DE)	OG 1-54	A61K
		-/		
Der v	orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchemort DEN HAAG	Abschindstrun der Recherche	<u> </u>	Prefer
Y: von an A:tex O:nie	MATEGURIE DER GENANNTEN in besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung ischenliteratur	tet E: ilteres Paten rach dem An g mit einer D: in der Anne ggorie L: aus andern G	g zugrunde liegend itdokument, das jed meddedatum veröff idung angeführtes l iründen angeführte	entlicht worden ist Dokument

60



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 89 0202

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	nts mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
A	BIOTECHNOLOGY, Bd. 12, Nr. 7, Juli CO.,NEW YORK, US, Seiten 694-698, Y. SUGIMOTO ET AL. of drug-selectable vectors under contr ribosome entry site * das ganze Dokumen	'Efficient expression genes in retroviral ol of an internal	1-54	
A	WO-A-93 03143 (ANDE 18.Februar 1993 * das ganze Dokumen	RSON, MORGAN, COUTURE)	1-54	
D,A	WO-A-92 08796 (IMMU 1992 * das ganze Dokumen	NEX CORPORATION) 29.Mai	1-54	
A	FASEB JOURNAL, Bd. 4, Nr. 5, März FASEB, BATHESDA, MD, U Seiten 1501-1507, U.A. GERMANN ET AL. of a chimeric multi resistance-adenosin * das ganze Dokumen	S, 'Retroviral transfer drug e deaminase gene'	1-54	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
Der v	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prufer
	DEN HAAG	19.Februar 1996	н	ornig, H
Y: vo	KATEGORIE DER GENANNTEN in besonderer Bedeutung allein betrach in besonderer Bedeutung in Verbindung der Bedeutung der Selben Katechnologischer Hintergrund chroinfilliche Offenbarung wischenliteratur	E: illteres Patenté tet nach dem Ann g mit einer D: in der Anmeid egorie L: aus andern Gr	zugrunde lieger lokument, das j seldedatum veri ung angeführte ünden angeführt	nde Theorien oder Grundsätze jedoch erst am oder öffentlicht worden ist s Dokument

61